

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公表

⑫ 公表特許公報(A)

平2-500372

⑬ Int. Cl.³C 07 H 19/067
A 61 K 31/70

識別記号

AAB
AAR

庁内整理番号

7417-4C

審査請求有

予備審査請求 未請求

部門(区分) 3(2)

⑭ 公表 平成2年(1990)2月8日

(全 27 頁)

⑮ 発明の名称 アシル化ウリジンおよびシチジンならびにその使用

⑯ 特 願 昭63-509176

⑰ 出 願 昭63(1988)10月27日

⑱ 翻訳文提出日 平1(1989)6月28日

⑲ 国際出願 PCT/US88/03823

⑳ 国際公開番号 WO89/03837

㉑ 国際公開日 平1(1989)5月5日

優先権主張 ㉒ 1987年10月28日 ㉓ 米国(US) ㉔ 115,929

㉕ 発明者 フォン ポーステル, レイド アメリカ合衆国20895 メリーランド州, ケンシントン, ユニバー
ウォレン シティ プールバード ウェスト 3115㉖ 出 願 人 ブロ-ニューロン, インコーポ アメリカ合衆国20852 メリーランド州, ロックビル, イースト
レーテッド ジェフアーソン ストリート 1530

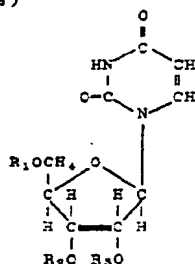
㉗ 代理人 弁理士 浅 村 皓 外2名

㉘ 指 定 国 AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, KR, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許),
SU, US

最終頁に続く

特許(内容に変更なし)
請求の範囲

1. 式(I)

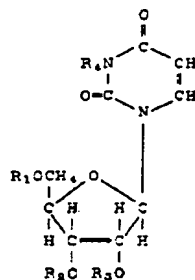


(I)

(式中、 R_1 , R_2 および R_3 は同種または異種であつて、それぞれ水素または、(a)炭素原子5~22個を有する直鎖脂肪酸、(b)グリシンならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シスチン、シスチニン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスタジン、カルニチン、およびオルニチンからなる群より選ばれるアミノ酸、(c)炭素原子3~22個を有するジカルボン酸、もしくは(d)グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、リボ酸、パントテン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息香酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸のアシル基である。ただし、上記置換基 R_1 , R_2 および R_3

の少なくとも1つは水素ではなく、また上記置換基 R_1 , R_2 および R_3 のいずれかが水素であり、残りの置換基が直鎖脂肪酸のアシル基である場合にはその直鎖脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

2. 式(1)



(1)

(式中、 R_1 , R_2 および R_3 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基であり、 R_4 は代謝物のアシル基である)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

3. 代謝物は、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、リボ酸、パントテン酸、コハク酸、フマル酸、アジピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息

香酸、 β -ヒドロキシ酪酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選ばれるカルボン酸のアシル基である請求の範囲第2項に記載のウリジンのアシル誘導体

4. アミノ酸は、グリシンならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、フェニルアラニン、チロシン、システイン、シスチン、メチオニン、トリプトファン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスタジン、オルニチン、カルニチンおよびヒドロキシリジンからなる群より選ばれる請求の範囲第3項に記載のアシル誘導体

5. 請求の範囲第1項または第2項に記載のアシル誘導体と医薬的に許容される担体とからなる組成物

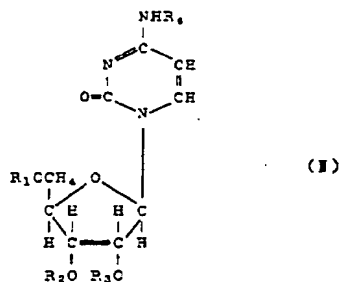
6. ウリジン10〜30000μgに相当する量のアシル誘導体からなる請求の範囲第5項に記載の組成物の単位用量剤型

7. 請求の範囲第1項または第2項の少なくとも1種のアシル誘導体、2', 3', 5'-トリ-O-アセチルシチジン、2', 3', 5'-トリ-O-プロピオニルシチジンまたは2', 3', 5'-トリ-O-ブチリルシチジンからなる群より選ばれる少なくとも1種のシチジンのアシル誘導体、および医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

8. ウリジン10〜30000μgおよびシチジン10〜30000μgに相当する量のアシル誘導体からなる請

12. 代謝物は、グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、炭素原子2〜22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントタン酸、コハク酸、フマル酸、アジピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息香酸、 β -ヒドロキシ酪酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である請求の範囲第11項に記載の方法

13. 式(II)



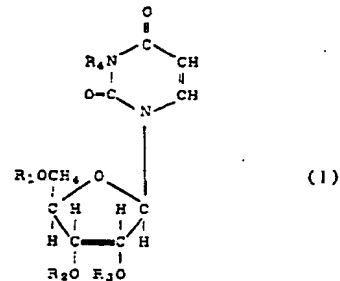
(式中、 R_1 , R_2 , R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外因性シチジンを動物組織に送達させる方法

求の範囲第7項に記載の組成物の単位用量剤型

9. 液体、懸濁液、錠剤、糖衣錠、注射用溶液または坐剤の剤型とした請求の範囲第5項または第7項に記載の組成物

10. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアシル誘導体の有効量を動物に投与する工程からなる外因性ウリジンを動物組織に送達させる方法

11. 式(I)

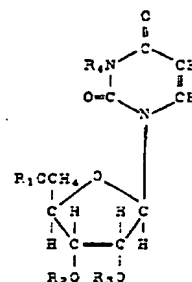


(式中、 R_1 , R_2 , R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外因性ウリジンを動物組織に送達させる方法

14. 代謝物は、グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、炭素原子2〜22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントタン酸、コハク酸、フマル酸、アジピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息香酸、 β -ヒドロキシ酪酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である請求の範囲第13項に記載の方法

15. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアシル誘導体の有効量を動物に投与してウリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

16. 式(I)

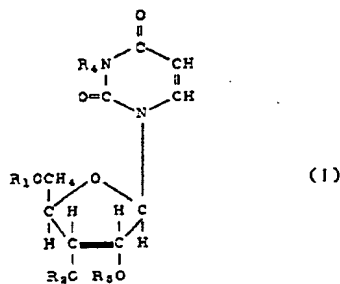
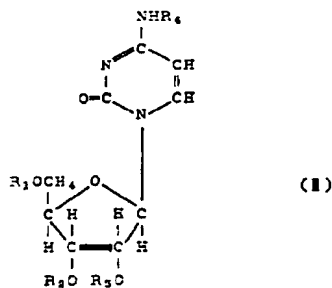


(式中、 R_1 , R_2 , R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外因性ウリジンを動物組織に送達させる方法

あつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与してクリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

17. 代謝物は、酢酸、グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、炭素原子2〜22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フマル酸、アジピン酸、アセト酢酸、γ-アミノ安息香酸、β-ヒドロキシ酪酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である請求の範囲第16項に記載の方法

18. 式(II)



(式中、R₁、R₂、R₃およびR₄は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩からなる組成物の有効量を動物に投与する、心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病の治療、筋機能の増進または免疫応答の改善方法

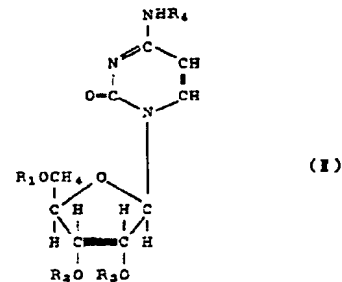
22. 式(II)

(式中、R₁、R₂、R₃およびR₄は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシタジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与してシタジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

19. 代謝物は、グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、炭素原子2〜22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フマル酸、アジピン酸、アセト酢酸、γ-アミノ安息香酸、β-ヒドロキシ酪酸、オロト酸、およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である請求の範囲第18項に記載の方法

20. 請求の範囲第1項、第2項または第6項に記載のクリジンのアシル誘導体少なくとも1種、請求の範囲第20項に記載のシタジンのアシル誘導体少なくとも1種、および医薬的に許容される塩体の混合物からなる組成物

21. 式(I)



(式中、R₁、R₂、R₃およびR₄は同種または異種であつて、それぞれ代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシタジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩からなる組成物の有効量を動物に投与する、心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病、および小児呼吸器症候群の治療、筋機能の増進または免疫応答の改善方法

23. 請求の範囲第21項記載のクリジンのアシル誘導体少なくとも1種と請求の範囲第22項に記載のシタジンのアシル誘導体の少なくとも1種の有効量を投与する、心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病の治療、筋機能の増進、または免疫応答の改善方法

24. 2', 3', 5'-トリ-O-アセチルシタジン、

2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-ブチルシタジンからなる群より選ばれる少なくとも1種の誘導体、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-ブチルウリジンからなる群より選ばれる少なくとも1種の誘導体からなるアシル誘導体を共投与する請求の範囲第23項に記載の方法

25. 各ウリジン誘導体の用量は15~4500μg、各シタジン誘導体の用量は15~4500μgである請求の範囲第24項に記載の方法

26. 外因性ウリジンは胃腸管から循環中に送達される請求の範囲第11項に記載の方法

27. 外因性シタジンは胃腸管から循環中に送達される請求の範囲第13項に記載の方法

28. 2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジンもしくは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルウリジン、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する請求の範囲第26項に記載の方法

29. 2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジンもしくは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルシタジン、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する請求の範囲第27項に記載の方法

36. シタジンのアシル誘導体は2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジンまたは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルシタジンである請求の範囲第31項に記載の組成物

37. ウリジンのアシル誘導体は、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジンまたは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルウリジンである請求の範囲第32項に記載の組成物

38. シタジンのアシル誘導体は、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジンまたは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルシタジンである請求の範囲第33項に記載の組成物

39. ウリジンのアシル誘導体は2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-ブチルウリジンからなる群より選択され、シタジンのアシル誘導体は2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-ブチルシタジンからなる群より選ばれる請求の範囲第34項に記載の組成物

30. 請求の範囲第11項に記載のウリジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される塩体とからなる外因性ウリジンを動物組織に送達させるための組成物

31. 請求の範囲第13項に記載のシタジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される塩体とからなる外因性シタジンを動物組織に送達させるための組成物

32. 請求の範囲第16項に記載のウリジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される塩体とからなる、動物組織の代謝機能をサポートすることにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

33. 請求の範囲第18項に記載のシタジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される塩体とからなる、動物組織の代謝機能をサポートすることにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

34. 請求の範囲第16項に記載のアシル誘導体少なくとも1種と請求の範囲第18項に記載のアシル誘導体少なくとも1種の有効量、および医薬的に許容される塩体とからなる、動物組織の代謝機能をサポートすることにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

35. ウリジンのアシル誘導体は、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジンまたは2', 3', 5'-トリ-0-ブチルウリジンである請求の範囲第30項に記載の組成物

特許(内容に変更なし)

明 細 書

発明の名称

アシル化ウリジンおよびシタジンならびにその使用

本発明は、1987年10月29日の出願に係わる係属中の米国特許出願第115,929号の一部継続出願であり、その開示を参考として本明細書に導入する。

発明の分野

本発明は一般的に、シタジンおよびウリジンのアシル誘導体、およびそれらの誘導体の、外因性リボヌクレオチドを動物組織に送達させるための使用に関する。さらに詳しくは、本発明は、シタジンおよびウリジンのアシル誘導体、ならびにこれらのリボヌクレオチドを動物組織に送達させ細胞代謝機能をサポートするための上記新規誘導体の使用に関する。さらに特定すれば、本発明は、肝疾患または肝障害、脳血管障害、呼吸器障害、心臓病、および他の臨床状態の処置を含む各種の生理学的および病理学的状態の治療または予防のための新規アシル誘導体の使用に関する。

発明の背景

外因性リボヌクレオチドの供給が有用な治療的応用になる動物組織の生理学的および病理学的状態は多い。多くの生理学的および病理学的状態において、動物へのRNA、ヌクレオチドまたは各ヌクレオチドもしくは

その混合物の投与は、置かれた細胞の自然の修復過程を改善することが知られている。

通常は機能的に飽和していて、基質または補因子の利用性によつて限定されている多くの重要な代謝反応がある。このような律速的化合物は栄養的に必須であるか、または生体内で新たに合成される。組織外傷、感染または生化学的要求に対する適応状態下には、とくに細胞の修復または再生過程が活性化されているときは、このような修復を促進するために至適な栄養的、生化学的またはホルモンの環境は、正常な細胞または組織機能の要求とは著しく異なっている。このような場合に、適当な条件必須栄養素、たとえばリボヌクレオシドまたは代謝物を供給することによつて治療的利益が引き出される。これらは通常の食餌から得られない量が要求される。傷害または罹患組織の代謝機能を直接支持するこの戦略的治療の可能性は現代の医学実務では認識されていなかった。

生物体の細胞レベルにおいて、外傷に対する特異的な代謝応答があり、それらには各種の組織、組織の修復、再生または変化した機能的な要求に対する適応が関与する。組織の傷害および修復の大部分の過程は、グルコース代謝のヘキソース-リン酸経路の活性の増大を伴っている。

ヘキソース-リン酸経路はペントース糖たとえばリボースの生成経路であつて、これらはヌクレオチドお

よび核酸合成に必要である。リボースの利用性は、大部分の生化学的または病理学的状態にあつて、ヌクレオチド合成の律速段階である。核酸およびヌクレオチド誘導補因子[たとえばシチジンジホスホコリン(CDPコリン)またはウリジンジホスホグルコース(UDP-G)の合成のためのヌクレオチドの急速な合成は、組織修復および細胞増殖の過程に必須である。ヌクレオチドはより単純な栄養素から新たに合成されるとしても、直接のヌクレオチド前駆体に対する絶対的な食餌要求性がないために、多くの組織はとくに組織修復または細胞増殖時にはヌクレオチド合成の至適な能力をもっていない。

予め生成したリボヌクレオシドを組織に直接提供することにより限られたヘキソース-リン酸経路の能力を側副路を設けることは可能である。組織でリボヌクレオシドは、ヌクレオチド合成の「サルベージ」経路を介してヌクレオチドプール中に導入される。ピリミジンリボヌクレオシドは、ヌクレオチド合成の支持には無関係な機構を介して治療的効力を発揮することも可能である。

ピリミジンヌクレオシド、とくにウリジンおよびシチジン投与の、実験動物における各種生化学的および病理学的状態、単離組織、およびある程度、ヒトに対する効果は、広範に研究されてきた。これらを以下にまとめる。

(1) 心臓

低血流虚血に付した単離ラット心臓において、ウリジンによる再灌流は、心筋ATPレベル、総アデニンヌクレオチド含量、ウリジンヌクレオチドレベル、およびグリコーゲン含量の回復を誘発した。虚血は、クレアチニンリン酸、ATP、ウリジンヌクレオチドおよびグリコーゲンの分解を生じることが報告された(Ausseadat, J.: Cardiovasc. Res., 17: 145-151, 1983)

関連した研究では、単離ラット心臓をウリジンで灌流すると、心筋ウラシルヌクレオチド含量が強度依存性に上昇した。低血流虚血後に、ウリジンの導入の速度は2倍に上昇した(Ausseadat, J.ら: Mol. Physiol., 6: 247-256, 1984)

別の研究では、心グリコーゲン貯蔵を枯渇させ、心筋UTPおよびUDP-グルコースレベルを低下させるイソプロタレノールをラットに投与した。心筋UTPレベルは自然に回復したにもかかわらず、UDP-グルコースの濃度はウリジンまたはリボースを投与しない限り低下したままであった。リボースまたはウリジンを長時間静脈内に注入すると心筋グリコーゲンの回復を生じた。したがって、心臓には、ピリミジン合成のサルベージまたは新たな経路により別個に供給されるプールをもつウリジンヌクレオチドの区画形成性があるものと考えられる(Ausseadat, J.ら: J. Physiol.,

78: 331-336, 1982)

単離イヌ心臓の急性左室不全に対するヌクレオチドの効果はBuckley, N.M.らによつて研究された(Circ. Res., 7: 847-867, 1959)。左室不全は単離イヌ心臓において大動脈圧を上昇させることによつて誘発した。このモデルでは、グアノシン、イノシン、ウリジンおよびチミジンが陽性変力剤であり、一方、シチジンおよびアデノシンは陰性変力剤であることが明らかにされた。

ウリジン-リン酸ナトリウム(UMP)およびオロト酸カリウムは、その酸のアドレナリン誘発心筋虚死に対する動物の抵抗性を増大することが見出された。これらの化合物は、EC₅₀の解釈、生化学的所見および心臓重量比によつて評価した心筋機能の改善し、死亡率を低下させた。UMPの静脈内投与はオロト酸カリウムよりも著明な予防効果を発揮した(Kuznetsova, L.V.ら: Parazit.-Toksikol., 2: 170-173, 1981)。

単離ウサギ心臓における低酸素の影響に関する研究では、心筋肥率が低下し、一方、グルコースの取り込みとともに解糖、グリコーゲン分解、およびアデノシンヌクレオチドの分解の増大が報告されている。ウリジンの投与は、心筋肥率、グルコースの取り込みと解糖を上昇させ、また低酸素心臓からのグリコーゲンおよびアデノシンヌクレオチドの消失を減弱した。ウリ

シジンはまた、グルコースの取り込み、糖酵、ATPとグリコーゲンのレベルおよび心筋糖率を、プロプラノロール処置心臓で上昇させた (Kypson, J. ら: J. Mol. Cell. Cardiol., 10: 545-565, 1978)。

単離ラット心臓における外因性シタジンのポリミジンスクレオチドの合成の研究では、シタジンの30分間供給で心筋シタジンスクレオチドレベルは有意に上昇した。大部分のシタジンはシタジンスクレオチドおよびクラシルスクレオチドの部分として回収された。取り込まれたシタジンのウリジンスクレオチドへの変換はほとんどなかった。これらの結果は、シタジンの取り込みが心筋シタジンスクレオチド代謝に重要な役割を果たすことを示唆している (Lortet, S. ら: Basic Res. Cardiol., 81: 303-310, 1986)。

他の研究では、下行大動脈の反復、短時間結紮によつて心筋疲労が生じた。このような結紮を5回行つたのちにウリジンとイノシンの混合物を静脈内に投与すると、心筋における疲労の発現は一過性に停止した。書は公表されていないがウリジンの前処置により、大動脈結紮2時間後に認められる大動脈結紮に照しての最高血圧の低下は防止された (Meerson, F.C.: Tr. Vsesoy. S'ezda Ter., Myasnikov, A.L. 編, Medicina 社刊, Moscow, PP 27-32, 1966)。

他の研究では、心筋梗塞後の心臓の非虚血部分にか

はグルコースの取り込みとグリコーゲンの合成を増大させることも見出された (Kypson, J. ら: Biochem. Pharmacol., 26: 1585-1591, 1977)。ウリジンとイノシンは単離ラット横隔膜筋肉においてグルコースの取り込みを刺激することが明らかにされた。しかしながら、ウリジンのみがグリコーゲン合成を増大させた。両ヌクレオチドが脂肪組織での脂肪分解を阻害した (Kypson, J. ら: J. Pharm. Exp. Ther., 199: 565-574, 1976)。

(31) 肝臓

シタジンおよびウリジンの投与が、四塩化炭素急性中毒のラット肝臓の再生の増進に有効であることも報告されている (Bushma, M.I. ら: Bull. Exp. Biol. Med., 88: 1480-1483, 1980)。

ヌクレオチドおよびRNAの治療的投与に関しては多くの報告がある。RNAまたはヌクレオチドの有益な効果は多分、個々のヌクレオチドへのホスファターゼによる分解に起因するものと思われる。たとえば、ラット肝臓からの細胞質内RNAを、CCl₄による慢性中毒時のマウスに注射すると動物の死亡率を低下させた。さらに、死亡率の数が低下し、肝の小葉間結合組織が増加した。肝細胞の分裂活性の上昇も認められた (Chernukh, A.M. ら: Bull. Exp. Biol. Med., 70: 1112-1114, 1970)。

RNA, 混合ヌクレオチドまたはヒドロコチジンそ

ける収縮性と伸張性の重害のコントロールのために、グルコースおよびウリジンの使用が検討された。収縮性と伸張性の欠陥は持続的な交感神経活動によると報告されている。in vitroにおけるグルコースまたはウリジンの添加は、単離動脈組織の収縮性と伸張性を回復させた (Meerson, F.Z. ら: Kardiologiya, 25: 91-93, 1985)。

単離心臓またはin situ 冠動脈プレペレーションで認められた上述の結果にもかかわらず、無傷動物(すなわち、生存した自由に活動している動物)にウリジンを投与しても効力は認められなかった。また一方、Biliseev, V.V. ら (Khim-Farm. Zh., 19: 694-696, 1985; CA, 103: 82603k) は、ウリジン-5'-ウーリン酸がアドレナリン誘発心筋ジストロフィーラットに保護効果を示すが、ウリジンは比較的無効であることを明らかにした。さらにWilliams, J.F. ら (Aust. N.Z. J. Med., 6: Supp. 2, 60-71, 1976) は心臓肥大を誘発したラットで、ウリジン処置したラットと対照の間には差がなかったことを報告している。すなわち、ウリジンの連続注入を受けたラット (Aussedat ら: 前出) を除いて、ウリジン投与の心臓に関連した病状に対する有利な影響は認められていない。

(32) 筋肉

単離骨格筋および心筋において、ウリジンへの曝露

れぞれの単離または様々な組合せでの投与では、ラット肝のチロシン-α-ケトグルタレート活性の上昇がみられた。RNAまたはヌクレオチドの投与では、ヒドロコチジン単離投与後に見られたよりも酵素活性が高いレベルに上昇した。この著者は、RNAまたはヌクレオチドは2つの機構、すなわち副腎ステロイドの放出の刺激による第一の非特異的ストレス効果、または第二にRNA合成の制限基質の供給を介して作用するものと推論している (Diamondstone, T.I. ら: Biochim. Biophys. Acta, 57: 583-587, 1962)。肝硬変のヒト患者での研究では、シタジンおよびウリジンの投与は肝硬変患者のインシュリン感受性を改善するが、肝疾患をもたない患者のインシュリン感受性には影響しなかった (Ehrlich, H. ら: Metabolism, 11: 46-45, 1962)。

肝の機械的外傷後の修復の研究では、実験的に誘発した外傷の境界で、細胞のRNA含量の急速かつ持続的な上昇が認められた。外傷領域でのDNA含量は傷害後3日目に上昇を開始し、この上昇は11日目まで続いた。これに対し、糖尿病ラットの肝でのRNAおよびDNA含量は低かった。外傷部位周辺の組織中のRNAおよびDNAの上昇は、非糖尿病ラットの肝臓に比べて遅く、著しく低かった。糖尿病肝臓での創傷修復の劣化を生じるRNA合成の不全は、糖尿病に認められるグルコース代謝のヘキソス-リン酸経路の活性低下によ

るものであつた (Shah, R.V. 他: J. Anim. Morphol. Physiol., 21: 132~139, 1974)。

他の研究では、ある種の状態で肝グリコーゲン合成には、UDPG の利用性が律因子であることが見出された。腎臓肝細胞をウリジンとインキュベートすると、グルコースのグリコーゲンへの導入が増大し、組織ウリジンヌクレオチドプールが拡大した。インキュベーション混合物からウリジンを除くと、1時間のインキュベーションの間に UTP および UDPG のレベルは著明に低下した (Songu, E. 他: Metabolism, 30: 119~122, 1981)。アルコール性肝炎の患者での研究においては、ウリジン-ジホスホグルコースを筋肉内または静脈内に投与すると、生化学的指数ならびに生化学的および精神的症状に有益な効果が見出された。すなわち、ビリジンヌクレオチドはある形の肝疾患の治療に有効であつた。

(4) 糖尿病

ヌクレオチドは糖尿病の治療にも有用である。実験的糖尿病では、多くの組織で RNA の合成が低下する。リボ核酸ナトリウムの経口投与は、糖尿病ラットの組織において RNA 生合成速度を増大させることが明らかにされた (Germanuk, Y.L. 他: Parazit. Toksikol., 5~52, 1979)。この効果は多分、投与された RNA が加水分解され、個々のリボヌクレオチドおよび/またはリボヌクレオチドを安えた結果と思われる。

維持されないことを示している。灌流回路に動物の肝臓を包含させるかまたは灌流液にシタジンもしくはウリジンを添加した場合には、脳の機能状態は少なくとも 4~5 時間、良好に維持された。シタジンおよびウリジンは脳の炭水化物およびリン脂質代謝を正常化する傾向を示した。著者らは、シタジンとウリジンの一定した供給に依存し、これらが多分肝臓によつて正常に供給されることを示唆している。

Sepe (Minerva Medica, 61: 5934, 1970) は、大部分、脳血管障害を有する神経疾患患者に毎日、シタジンおよびウリジンを筋肉注射した場合の効果を開示している。とくに、運動機能の回復、および頭部外傷後の回復の改善に有益な結果が得られた。望ましくない副作用は認められなかつた。

Jann 他 (Minerva Medica, 60: 2092, 1969) は各種の神経疾患を有する患者に、毎日シタジンおよびウリジンを筋肉注射した研究を報告している。とくに、運動機能と知的能力が関与する脳血管障害に有益な効果が認められた。望ましくない副作用は認められなかつた。

Monticone 他 (Minerva Medica, 57: 4348, 1966) は、各種の脳症を有する患者に、毎日シタジンおよびウリジンを筋肉注射した研究を報告している。大部分の患者、とくに脳血管障害または多発性硬化症の患者に有益な効果が認められた。望ましくない

糖尿病ラット肝での RNA 合成不全は、糖尿病におけるグルコース代謝のヘキソース-リン酸経路の活性の低下に帰せられた (Shah, R.V. 他: J. Anim. Morphol. Physiol., 25: 193~200, 1978)。

(5) リン脂質の生合成

シタジンヌクレオチドはリン脂質の生合成に関連づけられてきた。たとえば Trovarelli, O. 他 (Neuro Chem. Res., 9: 73~79, 1984) は、ラット脳へのシタジンの脳室内投与はすべてのヌクレオチド、CDP-コリン、CDP-エタノールアミンおよび CMP の濃度に見るべき上昇をもたらすことを明らかにしている。著者らは、神経組織における遊離シタジンヌクレオチドの低濃度がリン脂質生合成の速度を限定するようと思われることを述べている。

(6) 脳

シタジンおよびウリジンの投与が動物の各種神経学的状態の治療に有効なことも報告されている。たとえば, Caviedes 他 (Toxicol. Appl. Pharmacol., 31: 452, 1978) は、マウスに腹腔内注射によつて投与されたウリジンが抗けいれん剤として有効で、実験的に誘発されるけいれんに対して強力な保護効果を示すことを報告している。

Geiger 他 (J. Neurochem., 1: 93, 1956) は、生理食塩水中に懸濁した洗浄ウシ赤血球で選別した循環-抽出ネコ脳の機能状態は約1時間しか正常に

い作用はみられなかつた。

患者にシタジン均等物を導入するために実験にこれまで用いられてきた一方法は、シタジン-ジホスホコリン (CDP-コリン) の投与である。シタジン-ジホスホコリンはホスファタジルコリン (レシチン) 生合成の中間体で、ヨーロッパおよび日本では (Somaira, Nicholin および Citicholine という名称で)、各種疾患に治療的に使用されている。中枢神経系の病態で治療効果が示されてきたものには、脳浮腫、頭部外傷、脳出血、慢性脳血管障害およびパーキンソン病がある。この化合物の薬理作用の基盤にある機構には、リン脂質合成の維持、脳の生化学的「エネルギー充電」の回復、または神経伝達物質(とくにドーパミン)濃縮に対する効果の可能が考えられている。

CDP-コリンの動物またはヒトへの投与後の運命の試験では、この化合物はきわめて急速に分解し、シタジン、コリンおよびリン酸を生成することが示されている。経口投与では完全な CDP-コリンは循環に入らないが、血漿シタジンおよびコリン濃度は上昇する。静脈内注射では、シタジンとコリンへの分解は約 30 分以内に起こる。したがって、外因性 CDP-コリンの治療効果をこの化合物が直接、細胞内代謝に入ることと帰することは困難である。

CDP-コリンで得られるのと類似の脳病態への治療効果が、ヒトおよび実験動物へのシタジンおよびウリ

シン投与後にも得られている。したがって、CDP-コリンはシタジンの単なる、不完全な、高価な「ブロードタッチ」として動くにすぎないと思われる。その使用は、シタジン自体の投与に比べて、病的腫瘍へのシタジンの輸送を増強しているというよりも助長していると思われる。コリン単位の投与では、シタジンまたはCDP-コリンのいずれかの投与後に得られる治療効果は生じない。したがって、CDP-コリンまたはシタジン自体の投与に比べてより安価におよび/またはより効果的に腫瘍シタジンを送達させる方法を開発することが有利と考えられる。

ウリジン-ジホスホグルコース、ウリジン-ジホスホグルクロン酸およびウリジンニリン酸も肝疾患のある局面を改善することが明らかにされている。このようにリン酸化化合物ならびにCDP-コリンは一般に細胞内に入る前に脱リン酸化されねばならないから、ウリジンまたはウリジン誘導体の投与は、有効性と経済性の意味で、リン酸化ピリミジン誘導体の使用に対して実質的な改善が求められねばならない。

(7) 免疫系

シタジンおよびウリジンは免疫系の機能にも重要な影響を与える。Kochergina ら (Immunologiya 9 (5): 34-37, 1986) は、シタジン-5'-リン酸またはウリジン-5'-リン酸を抗原(ヒツジ赤血球)と同時にマウスに投与すると、以後のその抗原による

チャレンジに対する体液性免疫が著しく増強されること(抗原のみで処置した動物の応答に比べて)を顯示している。この現象の基盤にはT-ヘルパーリンパ球の応答の増強が報告されている。すなわち、シタジンまたはウリジンは、マクレンドの効果の改善、免疫反応患者における免疫系の応答の改善、または実験動物における免疫応答の修飾のためのアジュバントとして有用である。Van Buren ら (Transplantation, 40: 694-697, 1985) は、正常なTリンパ球細胞には食餌からのマクレンドが必須であることを報告している。しかしながら、正常を超える量の食餌中または非経口的に投与されるマクレンドまたはマクレンドの影響については評価していない。

in vivo では、外国性のウリジン自体は、大部分異化され、取り込まれ、マクレンドの合成に利用される部分は少ない。Gasser, T. ら (Science, 213: 777-778, 1981) は、抽出、凝乳ラット肝は、凝乳されたウリジンを1回の通過で90%以上分解してしまうことを開示している。肝臓によつて門脈に放出されるウリジンの多くは肝マクレンドの分解によつて新たに合成されたもので、動物から入つてきたウリジンは少ない。これは投与されたウリジンの末梢組織での利用性は低いことを説明するものである。

たとえば、Klutes, P. ら (Cancer Chemother., Pharmacol., 17: 236-250, 1986) は

3500mg/kgのウリジンをマウスに経口投与したが、ウリジンの血漿濃度は変動しなかつたと報告している。これに対し、ウリジンの異化物、ウラシルの血漿レベルは50マイクロのピークに達し、以後低下して4時間後に正常に復した。血漿ウリジンレベルの上昇は高用量(3500mg/kg)のウリジンの経口投与後のみ観察された。しかしながら、この用量は、ヒト成人では1回約200mgに相当し、著しく高すぎる。

経口または非経口投与後のシタジンまたはウリジンの生物学的利用性を改善するための新しい戦略は、これらのマクレンドの薬動力学的または他の薬理的性質(たとえば生体膜の透過性)を改善する特殊な置換基を含有するシタジンまたはウリジンの誘導体を投与することである。適当に選択された置換基は(その中でアシル置換基が最善である)、投与後に酵素的または化学的に変換され、シタジンまたはウリジンに戻る。

ある種のアシル化ウリジンおよびシタジン誘導体はそれぞれ公知である。Honjo ら (英国特許第1,297,398号) は、N⁴, O^{2'}, O^{3'}, O^{5'}-テトラアシルシタジンおよびその製造方法を記載している。アシル置換基は3-18個の炭素原子を有する脂肪族から誘導される置換基である。

Baranek ら (Collection Czechoslovak Chem. Commun., 42: 366-369, 1977) は、シタジンから肝臓中でのアセチルクロリドとの反応による2,

3', 5'-トリ-O-アセチルシタジン塩酸塩の製造を報告している。

Sasakawa ら (Chem. Pharm. Bull., 15: 1967) は、シタジンの無水酢酸でのアセチル化によるN⁴-アセチルシタジン、5'-O-アセチルシタジンおよびN⁴, 5'-O-ジアセチルシタジンおよび他の化合物の生成を報告している。

米国特許第4,022,963号(Deutsch)には、ウリジンを含めた一部のマクレンドの糖部分における全ヒドロキシル基を、過剰の無水酢酸の添加を含めた過程によつてアシル化する方法が記載されている。

Sambileva ら (Bull. Acad. Sci. USSR Div. Chem. Sci., 30: 1306-1310, 1981) は不溶性重合N-ヒドロキシスクシンイミドを用いるシタジンまたはシタジン-リン酸のアミノアシルまたはペプチジル誘導体の合成方法を開示している。N⁴-Boc-アラニルシタジンが製造された。シタジンのアミノアシル誘導体はマクレーゼの機能を研究するためのプローブとして合成された。

日本特許出願公告第510:9779号および51035196号(Asahi Chemical Ind KK)には、シタジンを5-46個の炭素原子を含有する脂肪族から誘導される炭素水物と反応させるN⁴-アシル-シタジンの製造方法が記載されている。この生成物は、親脂性の紫外線吸収剤と述べられ、また抗癌剤の製造の

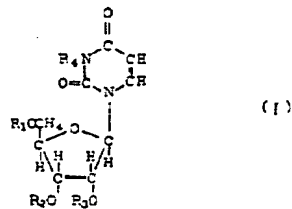
出発化合物としても有用であるという。

Watanabeら(*Angew. Chem.*, **78**: 589, 1986)は、溶媒としてメタノール、アシル化剤として酸無水物を用いるシタジンの N^4 -アミノ基の選択的アシル化方法を記載している。製造された化合物は、 N^4 -アセチル、 N^4 -ベンザイルおよび N^4 -ブチル-シタジンである。

Reesら(*Tetrahedron Letters*, **29**: 2459-2465, 1988)により、リボヌクレオシドのリボース残基上の2'位の選択的アシル化方法が開示されている。2'-O-アセチルウリジン、2'-O-ベンジルウリジンおよび2', 5'-ジ-O-アセチルウリジンを含めたウリジン誘導体ならびに他の誘導体が製造された。これらの化合物はオリゴ-リボヌクレオシド合成の中間体として製造された。

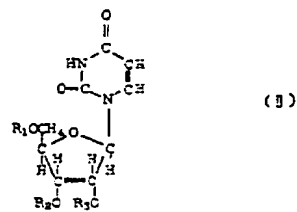
発明の目的

ウリジンおよびシタジンのある種のアシル誘導体は公知であり、一方、上に要約した研究は、ウリジンおよびシタジンの存在が様々な生理学的および病理学的状態の緩和に重要であること、またウリジンおよびシタジンの動物組織への送達を増大させる方法がこれらのヌクレオシドの重要な供給源を与えると考えられることを示しているが、動物の組織に、高濃度の薬物を生じるのに十分なウリジンおよびシタジンを導入する方法の提供にはこれまで成功した例がない。



(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は同種または異種であつてそれぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有する化合物からなる。

一態様においては、ウリジンのアシル誘導体は、式(I)



(式中、 R_1 、 R_2 および R_3 は同種または異種であり、それぞれ水素または(a)炭素原子5-22個を有する直鎖脂肪酸、(b)グリシンならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シス

チン。

したがって本発明の第一の目的は、医薬的に有効な量のウリジンおよび/もしくはシタジンまたはそれらの各種誘導体を動物組織に送達させるために効果的に使用できる医薬的に許容される化合物を確認することである。

本発明のさらに他の目的は、経口的または非経口的に効果的な投与が可能で、毒性は低い一群のウリジンおよびシタジン誘導体を提供することである。

本発明のさらに他の関連する目的は、ウリジンおよびシタジンの一群の誘導体であつて、動物、好ましくはヒトに投与した場合に、それらのヌクレオシドの胃腸管、血液脳関門および他の生体障壁の透過性を増大させることによつてシタジンおよびウリジンの生物学的利用性を実質的に改善し、これらのヌクレオシドの動物組織への高レベルの持続的送達を可能にする誘導体を提供することにある。

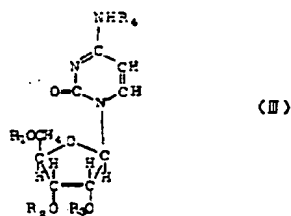
本発明のさらに他の、さらに特定の目的は、心臓、筋肉、血漿、肝臓、骨、糖尿病性および神経学的状態を含む様々な障害の治療のための一群のシタジンおよびウリジン誘導体を提供することにある。

本発明のこれらの目的および他の目的は、ウリジンおよびシタジンの新規なアシル誘導体の投与によつて達成される。

正確には、ウリジンのアシル誘導体は、式(I)

チン、シスチン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスタジン、カルニチンおよびオルニチンからなる群より選ばれたアミノ酸、(c)炭素原子3-22個を有するジカルボン酸、もしくは(3)グリコール酸、ビルビン酸、乳酸、エノールビルビン酸、リガ酸、バントタン酸、アセト酸、p-アミノ安息香酸、p-ヒドロキシ酸、オロト酸およびクレアチンからなる群の1種もしくは2種以上から選ばれたカルボン酸のアシル基である。ただし、上記 R_1 、 R_2 および R_3 の少なくとも1つは水素ではなく、また上記置換基 R_1 、 R_2 および R_3 のどれかが水素であり他の置換基が直鎖脂肪酸である場合にはその直鎖脂肪酸は8-22個の炭素原子を有する)を有する誘導体、またはその医薬的に許容される塩である。とくに好ましいジカルボン酸にはコハク酸、フマル酸およびアジピン酸が含まれる。他の態様においては、本発明の目的は、上記式(I)において R_4 が水素ではない化合物であるウリジンのアシル誘導体によつても達成される。

本発明の目的はまた、式(II)



(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有する化合物からなるシタジンのアシル誘導体の投与によつて達成される。

シタジン誘導体は式(II)において、R置換基が同種または異種であつてそれぞれ水素またはグリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、アミノ酸、炭素原子2〜22個を有する脂肪族、ジカルボン酸、リボン酸、パントテン酸、アセト酢酸、 β -アミノ安息香酸、 β -ヒドロキサン酸、オロト酸およびクレアチンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸から誘導されるアシル基である誘導体、またはその医薬的に許容される塩であることが好ましい。好ましいジカルボン酸にはコハク酸、フマル酸およびアジピン酸が包含される。

本発明はまた、上述の新規なアシル化リボヌクレオシドの1種または2種以上を医薬的に許容される塩体

とからなる医薬組成物も包含する。これらの組成物は、錠剤、糖衣錠、注射用溶液または他の剤型とすることができる。

本発明の新規な医薬組成物中には、ウリジンのある種の公知アシル誘導体と医薬的に許容される塩体とからなる組成物も包含される。この種の組成物は、式(I)または(II)において置換基 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 が先に定義したとおりであるウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩を包含する。ウリジンの好ましいアシル誘導体には、2', 3', 5'-トリ-O-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-O-プロピオニルウリジンまたは2', 3', 5'-トリ-O-ブチリルウリジンが包含される。

本発明はまた、ある種のシタジンのアシル誘導体と医薬的に許容される塩体とを一塩に含有する医薬組成物を包含する。このようなアシル誘導体は、式(II)において R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 が上述の定義のとおりである誘導体またはその医薬的に許容される塩を包含する。シタジンの好ましいアシル誘導体には、2', 3', 5'-トリ-O-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-O-プロピオニルシタジンまたは2', 3', 5'-トリ-O-ブチリルシタジンが包含される。

外因性ウリジンまたはシタジンの動物組織への送達には、上述のアシル誘導体の1種または2種以上の有効量を動物に投与することによつて有利に達成された。

さらに、動物組織の生理学的または病理学的状態は、上述のアシル誘導体の有効量を動物に投与することによりその組織へのウリジンまたはシタジンの生物学的利用性を上昇させ、その代謝機能を支持することによつて有利に治療できることが明らかにされた。

本発明は、これらのアシル誘導体の、心機能不全および心筋梗塞の治療、肝疾患または傷害の治療、筋能障害、肺炎、糖尿病、中枢神経系疾患たとえば脳血管障害、パーキンソン病および老人痴呆の治療を含めた生化学的および病理学的な各種状態の処置に対する使用を意図する。本発明の化合物は、シタジンおよびウリジンの胃腸管および他の生体膜の透過性を増強し、その早期分解を防止することにより、上述のヌクレオシドの生物学的利用性を改善する。

本発明のアシル誘導体の有利な使用は、これらのアシル誘導体1種または2種以上の有効量と医薬的に許容される塩体からなる上述の組成物を投与することによつて行われる。

シタジンおよびウリジンのアシル誘導体の投与は、非誘導化合物の投与に比し、ある種の利点を提供する。アシル置換基は、ヌクレオシドの膜透過性を増大させるように選択することが可能で、その胃腸管からの血流中への輸送を改善する。このアシル化誘導体は経口的に投与して有効である。これらのアシル誘導体は、腸、肝臓、他の臓器および血流中のヌクレオシドデアミナ

ーゼおよびヌクレオシドホスホリラーゼによる員化に抵抗性を示す。したがつて、本発明のアシル化誘導体の経口的または非経口的投与は、これらのリボヌクレオシドの動物組織への高レベルでの持続的送達を可能にする。

図面の説明

第1図：この図は、非傷害（食塩水のみ投与）ラット、実験的心筋傷害、非処置（食塩水のみ投与）ラットおよびトリアセチルウリジン（TAU）とトリアセチルシタジン（TAC）を実験的心筋傷害後に投与されたラットの基礎心臓作動拍出量を示す。

第2図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACを投与されたラットの基礎左室収縮期圧を示す。

第3図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACを投与されたラットの基礎左室最大収縮率を示す。

第4図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACを投与されたラットの基礎左室最大拡張率を示す。

第5図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACを投与されたラットの基礎心拍数を示す。

第6図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACならびにノルニ

ビネフリンを投与されたラットの最大心臓作動拍出量を示す。

第7図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACならびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左室収縮期圧を示す。

第8図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACならびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左室収縮率（最大）を示す。

第9図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACならびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左室拡張率（最大）を示す。

第10図：この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後にTAUおよびTACならびにノルエピネフリンを投与されたラットの心拍数（最大）を示す。

第11図：この図は、肝傷害ラットをTAUおよびTACまたは水（対照）で投与した場合の血漿BSPクリアランスを示す。

好ましい態様の説明

用語の定義

「代謝物」の語は、代謝反応によつて生成するかまたはそれに関与する化合物を意味する。本出願との関

アシル置換基がエステル結合でおよび／またはシチジンもしくはウリジンのピリミジン環の一般もしくは二級アミンに上述のような置換基がアミド結合で結合したシチジンまたはウリジンの誘導体を意味する。このようなアシル置換基は酢酸、脂肪酸、アミノ酸、リボ酸、グリコール酸、乳酸、エノールピルビン酸、ピルビン酸、オロト酸、アセト酢酸、 β -ヒドロキサン酪酸、クレアチン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、アジピン酸および α -アミノ安息香酸から誘導される置換基があるが、これらに限定されるものではない。好ましいアシル置換基は通常、生体内に食餌成分または中間的代謝物として存在するカルボン酸に由来し、*in vivo*でリボヌクレオチドから切断されても非毒性である基が好ましい。

「脂肪酸」は炭素原子2〜22個を有する脂肪族カルボン酸である。このような脂肪酸は飽和、部分飽和または多不飽和脂肪酸であつてもよい。

「アミノ酸」には、グリシン、ならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、チロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、システイン、シスチン、メチオニン、トリプトファン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスチジン、オルニチン、およびヒドロキシリジンが含まれるがこれらに限定されるものではない。本発明はこれによつて限定され

ることは、代謝物は、ヒト体内で合成されることが知られているカルボン酸のみでなく、他の動物または植物源に由来する天然のカルボン酸（ただし、抽出されるよりも合成される場合の方が多い）をも包含する。限定基準は、その化合物が実質的に非毒性、生物適合性でなければならないこと、*in vivo*において容易に代謝経路内に入つて、提案される用量での長期間の使用時にも実質的に毒性を生じないことである。この化合物は、カルボン酸の腎内濃度が望ましくない著しい毒性を招来しないように、そのまま（または解毒反応によつて抱合されて）排泄されるよりも、代謝されるものであることが好ましい。したがつて、通常または容易に、中間的、具化的または同化的代謝系に参画するカルボン酸が好ましい置換基である。これらのカルボン酸は分子量1000ダルトン未満が好ましい。

「医薬的に許容される塩」の語は、本発明のヌクレオチド誘導体の医薬的に許容される酸の付加塩を意味する。許容される酸には、硫酸、塩酸またはリン酸が含まれるが、これらに限定されるものではない。

「共投与」の語は、アシルヌクレオチド誘導体の少なくとも2種類が、それぞれの薬理活性発現期が重複するような時間内に投与されることを意味する。

「アシル誘導体」は、シチジンまたはウリジンのリボース残基の1個もしくは2個以上の遊離ヒドロキシル基にカルボン酸から誘導される実質的に非毒性の有機

なものではなく、本発明の他の天然のアミノ酸を包含することを意図するものである。

ウリジンおよびシチジンの親油性アシル誘導体は、ヌクレオチドの動物胃腸管の透過性を増進させるのに有用である。この場合の動物としてはヒトが最も重要である。しかしながら、本発明はヒトに限定されるものではなく、本発明のアシル誘導体による処置で利益ある効果が得られるすべての動物を包含することを意図している。

本発明は作用機構によつて拘束されるものではないが、本発明の化合物は、シチジンおよびウリジンの生物学的利用性を増大させることにより、組織の再生、修復、機能性、傷害に対する抵抗性および生理学的要求に対する適応性が改善され、有益な効果を発揮するものと考えられる。本発明の化合物には同時に、ヌクレオチド同化体たとえばヌクレオチドまたはヌクレオチド誘導補因子の生物学的利用性を増大させる働きも考えられる。ヌクレオチド自体の投与もその生物学的利用性を上昇させるが、急速な具化により、ヌクレオチドレベルの有意な上昇は生じ得ない。すなわち、必ずしも血漿レベルの増大を達成する必要はない。何故なら、ヌクレオチドレベルは低くても細胞によつて急速に取り込まれ、一方高レベルでは飽和して、過剰分は分解されてしまう。本発明は低レベルのヌクレオチドを持続的に供給することにより有効であるものと考

えられる。

生体膜透過性を増大させるシチジンまたはウリジンの好ましいアシル誘導体は、母体のヌクレオシドよりも親油性の高い誘導体である。一般に、親油性アシル誘導体は、非極性の（カルボキシレート基は除いて）アシル置換基を有する。このようなアシル置換基は酢酸、リゴ酸および脂肪酸を含む酸から誘導されるが、これらに限定されるものではない。本発明の技術分野の熟識者であれば、特定のアシル誘導体が非誘導ヌクレオシドよりも親油性であるか否かを、標準的技術、すなわち水-オクタノール混合物中で測定される分配係数の比較によつて測定することができる。アシル化ヌクレオシド誘導体は胃腸管を透過して血液に入つたのちまたは他の生体膜を通過したのち、アシル置換基が血漿および組織エステラーゼ（またはアミダーゼ）で切断されて遊離のヌクレオシドを与える。

in vivo におけるアシル置換基の除去速度は、血漿および組織の既アシル化酵素（最初はエステラーゼまたはアミダーゼ）の特異性の函数である。シチジンまたはウリジンのポリミジン環のアミノ基にアミド結合によつて結合したアシル置換基はリボースのヒドロキシル基にエステル結合で結合したアシル基よりも徐々に切断される。

極性および非極性の両アシル基を含有するアシルヌクレオシド誘導体を製造することも可能である。極性

リンから誘導される。したがつて、シチジンのアシル化型の投与は、細胞のリン脂質の合成および界面活性剤生成能を支持し増強するのであろう。シチジンアシル誘導体の有益な効果は、ウリジンアシル誘導体の共投与で増大する。

さらに、シチジンのアシル誘導体の投与は神経障害の治療に有用である。このアシル誘導体は、脳低酸素または卒中時またはその後、脳のリン脂質組成を回復させまたは維持することによりその活性を発揮する。シチジンのアシル誘導体の投与はまた、変性疾患の発症または進行を遅延させるのに有用である。脳血管障害、パーキンソン病、および脳失調のような障害はリン脂質レベルと関連づけられてきた。ウリジンのアシル誘導体は、シチジンのアシル誘導体と共投与してその効果を増強し有利である。

シチジンおよびウリジンのアシル誘導体の投与は、脳血管性痴呆およびパーキンソン病の治療に有効である。脳血管性痴呆およびパーキンソン病は、徐々に、一般的に対称性の、仮借なく進行するニューロンの脱落を生じる。小脳失調は主としてアルカンエ細胞に影響する神経細胞の欠落によつて特徴づけられている。

したがつて、シチジンおよびウリジンのアシル誘導体の投与は、リン脂質の生合成を増大させ、脳血管性障害、パーキンソン病および小脳失調の進行を緩和して、その活性を発揮する。

アシル置換基は胃腸管からのヌクレオシド誘導体の通過を遅延させ、1回投与後の化合物の血中へのさらば持続的な送達を可能にする。極性基は腸管内に存在するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプチダーゼによつて切断され、非極性アシル基をもつヌクレオシドを与え、これがついで効率的に循環内に入る。非極性アシル置換基より速やかに切断される極性アシル置換基は、本技術分野の熟識者によれば、驚くべき実験を行わないでも容易に選択できるものである。

アシル誘導体はまた、血漿および非極性の組織内の酵素によるヌクレオシド置換基の分解を受けにくく、腎臓を介する血流からの消失も受けにくい。非経口投与のためには、極性アシル置換基をもつアシル誘導体、したがつて水溶性であるが初期の分解または消失に抵抗性である誘導の使用が有利である。このような適応に好ましいアシル誘導体にはグリコレートおよびラクトートならびに極性側鎖を有するアミノ酸から誘導される誘導体が好ましい。

治療的使用

シチジンのアシル誘導体の投与は、小児呼吸器道性症候群（IRDS）を含めた肺炎、および肺機能に影響する代謝性疾患の治療に有用である。アシル誘導体は肺においてリン脂質の生合成および界面活性剤生成を支持しまた増強するようと思われる。界面活性剤の三成分、ホスファチジルコリンはシチジンジホスホ

本発明はまた、生体の複製合成能力が最速以下の生理学的または病理学的状態の治療に調する。これらの状態には、糖尿病、老化、および腎不全が含まれる。シチジンおよびウリジンのアシル誘導体の投与は、高レベルのシチジンおよびウリジンの持続的送達を与えることにより、細胞の自己再生に重要な酵素の生合成に必要なヌクレオチドの十分なプールを与える。

本発明は何らかの作用様式によつて限定されるものではないが、本発明の組成物はそれ自体またはそれによつて、新たな合成がヌクレオチドおよび複製の合成の最適速度の維持に不十分な状態において、ヌクレオチドおよび複製合成ならびにタンパク合成を増大することによつて作用するものと考えられる。すなわち、本発明の化合物は、心不全、心筋梗塞、肝硬変を含めた肝疾患の治療に、また複製合成したがつてタンパク合成を促進することにより糖尿病の病態を改善することにより、有用性が見出される。

ウリジンおよびシチジンのアシル誘導体は心筋梗塞後の心臓機能の改善に、また心不全治療または予防のために投与することができる。本発明はアシルヌクレオシド誘導体は、カルシウム調節に関与する細胞機構を支持し、それによつて細胞のATP再生を維持もしくは支持し、心筋傷害のある種の有害な作用を防止し、治療するのに重要な治療的価値を有する。

本発明の組成物は、心不全の治療に使用される薬剤、

たとえばジヤタリス、利尿剤およびカテコールアミンと共投与することができる。

カルシウム代謝およびRNA生合成に關与する生化学的過程を支持する物質を心臓に提供することにより、負荷誘発心筋傷害の緩和および安定な恒能充進を促進することが可能である。ウリジンおよびシタジンはこの関係で有用な化合物である。ウリジンは心筋恒能充進の支持に *in vivo* では比較的無効と報告されてきたが、これはウリジンが血漿および組織酵素によつて急速に分解され、その結果、心臓による利用が妨げられるためである。本発明は一部、徐々に長時間にわたつて血漿中に遊離のウリジンを放出するアシル誘導体の投与により、心臓へのウリジンの送達を改善できることの発見に基づくものである。

ウリジンのアシル誘導体は低酸素または無酸素の処置のために投与することができる。これらのアシル誘導体は、グリコーゲン合成に必要な中間体、ウリジンジホスホグルコースの生合成を増大することによつて作用し、組織の低酸素または無酸素に対する抵抗性を改善し、組織とくに心臓の恒能を保持するものと考えられる。ウリジンアシル誘導体は、低酸素、無酸素、虚血、過剰のカテコールアミン作動性刺激、およびジギタリス中毒の処置に使用できる。

本発明の化合物はまた、糖尿病のある種の持続する合併症の阻止のための有用性が見出されている。この

合併症には、神経障害、動脈硬化、冠動脈硬化症および心筋梗塞の両者の危険の増大、失明等が含まれる。糖尿病では新たなヌクレオチド合成が抑制されているので、外因性のヌクレオチドのアシル誘導体は糖尿病の処置に治療的価値を有する。さらに誘導型のヌクレオチドは、細胞の自己再生に重要な酵素の生合成に必要なヌクレオチドの十分なプールを与えるために投与できる。したがつて、本発明はまた、たとえば糖尿病性肝または血管疾患の、本発明のアシルヌクレオチド誘導体の投与による治療に關する。アシルヌクレオチド誘導体はまた、要求の増大に応じた筋通榮養または恒能充進の支持または増大に有用である。このような要求は持続的な活動の後生じる。

好ましいアシル置換基にはアセチル、プロピオニルおよびブチリル基が含まれる。好ましいアシルヌクレオチド誘導体には、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-プロピオニルシタジン、2', 3', 5'-トリ-0-ブチリルシタジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-ブチリルウリジンが含まれる。シタジンおよびウリジンの両アシル誘導体を共投与することも有利である。

代表的な投与形態は、シタジンおよび/またはウリジン10〜3000mg相当量をそのアシル誘導体また

はその互換的に許容される塩の形で含有し、1日に1〜3回投与される。これは、たとえば2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジンおよび2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン15〜4500mgに相当する。

心不全、心筋梗塞およびその結果としての高血圧の治療に關しては、ウリジンのアシル誘導体25〜100mgをシタジンのアシル誘導体75〜100mgと共投与できる。ただし、シタジンとウリジンのアシル誘導体の量は100mgを超えない。たとえば、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン1125〜4500mgを2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン0〜3475mgとともに投与する。

脳血管障害、糖尿病、肝障害および肝疾患の治療には、また恒能の恒能性を増大させるためには、ウリジンのアシル誘導体25〜75mgをシタジンのアシル誘導体75〜25mgと共投与できる。ただしウリジンとシタジンのアシル誘導体の量は100mgを超えない。たとえば、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン1125〜3375mgが2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン1125〜3375mgと共投与される。

呼吸器過症候群の治療のためには、シタジンのアシル誘導体25〜100mgをウリジンのアシル誘導体75〜100mgと共投与できる。ただし、ウリジンとシタジンのアシル誘導体の量は100mgを超え

ない。たとえば2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシタジン1125〜4500mgを2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン0〜3375mgと共投与される。

治療的投与例

心不全

シタジンおよびウリジンのアシル誘導体は敗血症の心不全の治療に有用である。これらの誘導体は、高血圧による心臓への負荷の増大の場合の持続性の補償的恒能充進の維持に、またたとえとくに心筋梗塞後の心臓の生存部分の恒能の支持に有効である。後者の場合は、梗塞の発症後できるだけ速やかにシタジンとウリジンのアシル誘導体の混合物を与え、以後、これらのヌクレオチドのアシル誘導体の通常の処方、それぞれ1日約0.5〜3.0gの用量で慢性的に経口投与する。これらの化合物は、心筋梗塞の慣用の治療と併用して有利に使用できる。ヌクレオチド誘導体は、負荷、低酸素またはカテコールアミンに対する二次的な傷害に対し、心臓の恒能を低下させないで心臓を保護するという独特な利点を有する。それはこれらの化合物が心筋の代謝的統合性を増大させ、とくにカルシウム処理を改善させることによつて作用するからである。ヌクレオチド誘導体は心筋梗塞または心不全の危険がある患者に予防的に投与することもできる。

うつ血性心不全を招く慢性的心不全症の治療には、シタジンおよびウリジンのアシル誘導体を、各ヌクレ

ネオシド1日0.5～3gの範囲の用量で経口投与する。ヌクレオシドは他の薬剤と例えばジヤタリス誘導体または利尿剤と併用して使用することができる。心筋機能の直接的な改善に加えて、ヌクレオシド誘導体はジヤタリス中毒をその臨床効果を損うことなく軽減させる。

糖尿病

糖尿病患者の多くの組織で、細胞のポリミジンヌクレオチドレベルは低下している。これは、動脈病、神経障害、および心筋の機械的または生化学的ストレスに対する抵抗性の低下を含めた持続する糖尿病合併症の一部によるものである。これらの合併症は、ポリミジンヌクレオチドが重要な役割を果たしている組織カルシウム処理の機能異常に関連している。毎日シタジンおよびウリジンを筋肉内注射すると糖尿病患者の末梢神経伝導速度の低下が回復するとの報告がある(C. Serra: *Ris. Med.*, 85: 1544, 1971)。シタジンおよびウリジンのアシル誘導体を適当な劑型で経口的に投与することが好ましい。シタジンおよびウリジン0.5～3gに相当する用量を毎日、慣用の抗糖尿病治療と併用する。ヌクレオシド誘導体はとくに非インシュリン依存型糖尿病に有用である。

神経障害

脳血管障害の開始、たとえば卒中および慢性または急性の脳血管不全症には、シタジンおよびウリジンの

アシル誘導体、とくに経口投与後に血液脳関門を通過するように処方された誘導体を、1日に各ヌクレオシド0.5～3.0gの範囲の経口的用量で、少なくとも数か月間投与する。

パーキンソン病では、アシルシタジン誘導体がとくに有用で、慣用の第一選択剤レドopaと併用投与する。1日に0.5～3.0gの経口的用量のシタジン誘導体の投与は満足できる臨床的維持を可能し、またレドopaの投与量を減量できる。これはレドopaが望ましくない副作用をもつことから有利である。

化合物の製造方法

本発明のアシル誘導体は以下の一般的方法で製造できる。アシル置換基がアシル化反応を妨害する基たとえばヒドロキシルまたはアミノ基を有する場合には、これらの基を保護基たとえばそれぞれ α -ブチルジメチルシリルエステルまたは α -BOC基で遮断してから無水物を製造する。たとえば、乳酸は α -ブチルジメチルクロコシランで2-(α -ブチルジメチルシロキシ)プロピオン酸に交換し、ついで塩基水溶液で生成したシリルエステルを加水分解する。無水物は、保護された酸をDCCと反応させて生成させる。

アミノ酸の場合は、標準方法を用いてN- α -BOC誘導体を製造し、ついでDCCで無水物に交換する。

2個以上のカルボキシレート基を有するアシル置換基(たとえばコハク酸、フマル酸またはアジピン酸)

を含む誘導体は、所望のジカルボン酸の無水物をポリジン中で2'-デオキシリボヌクレオシドと反応させることによつて製造される。

たとえば、ウリジンの2', 3', 5'-トリ-O-アシル誘導体は、Nishizawaら(*Biochem. Pharmacol.* 14: 1605, 1965)によつて開示された方法の改良法によつて製造できる。ポリジン中1当量のウリジンに3.1当量の酸無水物(無水酢酸、無水酪氨酸等)を加え、混合物を80～85℃に加熱する。ついで標準方法を用いてトリアシル誘導体を単離する。別法としてウリジンをポリジン中室温で3.1当量の所望の酸クロリド(アセチルクロリド、パルミトイルクロリド等)と処理してもよい(例V参照)。

ウリジンの5'-アシル誘導体は、Nishizawaらに従い、ウリジンをポリジン中室温で所望のアシル化合物の酸無水物1当量と反応させることによつて製造できる。ついで反応混合物を2時間80～85℃に加熱し、冷却し、標準方法によつて5'-アシル誘導体を単離し、クロマトグラフィーで精製する。別法として、ウリジンの5'-アシル誘導体は、ウリジンをポリジンおよびDMF中0℃で、所望のアシル化合物から誘導された酸クロリド1当量で処理することによつても製造できる。ウリジンの5'-アシル誘導体はついで標準方法によつて単離し、クロマトグラフィーで精製する(例VI参照)。

ウリジンの2', 3'-ジアシル誘導体はBakerら(*J.*

Med. Chem., 22: 273, 1979)から運用した操作によつて製造できる。5'-ヒドロキシル基は、イミダゾールを含有するDMF中室温で1.2当量の α -ブチルジメチルシリルクロリドを用いて過剰的に保護する。ウリジンの5'- α -ブチルジメチルシリル誘導体は標準方法によつて単離し、ついでポリジン中0～5℃で所望のアシル化合物の酸無水物2.1当量によつて処理する。生成した5'- α -ブチルジメチルシロキシ-2', 3'-ジアシルウリジンをついでテトラブチルアンモニウムフルオリドで処理し、ウリジンの2', 3'-ジアシル誘導体を標準方法によつて単離する(例VII参照)。

2', 3', 5'-トリ-O-アシルウリジンの二級アミンをついてFujita(米国特許第4,425,335号)に従つてアシル化できる。この場合には1～5当量の有機塩基たとえば、ポリジンのような芳香族アミン、トリアルキルアミンまたはN,N-ジアルキルアニリンを含有する非プロトン性溶媒中、1.1当量の酸クロリドで処理する。この操作を用いて、2', 3'および5'のヒドロキシル基のアシル置換基とは異なる、アミノ基上のアシル置換基を有するウリジンのテトラアシル誘導体を製造できる(例VIII参照)。

シタジンの2', 3', 5'-トリ-O-アシル誘導体はGishら(*J. Med. Chem.*, 14: 1159, 1971)の方法に従つて製造した。たとえば、シタジン塩酸塩

をDMF中、所望の取クロリド3.1当量で処理する。2', 3', 5'-トリ-0-アシル誘導体はついで標準方法によつて単離される(例Ⅵ参照)。

シテジンの3'-アシル誘導体はOishら(前出)に従つて、シテジン塩酸塩をDMF中で取クロリド1.1当量と反応させ、ついで標準方法によつて5'-アシルシテジンを単離する(例Ⅶ参照)。

シテジンのN⁴-アミンの選択的アシル化はSasakiら(Chem. Pharm. Bull., 15: 894, 1967)によつて開示された操作に従つて行つた。これはシテジンをピリジンおよびDMF中、取無水物1.5当量で処理するものである。ついでシテジンのN⁴-アシル誘導体を標準方法で単離する(例Ⅷ参照)。

別法として、シテジンのN⁴-アシル誘導体は、シテジンをピリジンまたはピリジンとDMFの混合物中でアシル無水物と処理して製造される。N⁴-アシルシテジンの選択的製造の別法には、Akiyamaら(Chem. Pharm. Bull., 26: 981, 1978)に従つて水-水混和性溶液中で取無水物により選択的にアシル化する方法がある。

アシル基がすべて同様のテトラアシルシテジン誘導体は、ピリジン中室温で少なくとも4モル当量の取無水物でシテジンを処理することによつて製造できる。ついで、テトラアシルシテジンを標準方法によつて単離する(例Ⅸ参照)。

る適当な溶液であつてもよい。これらの製剤は活性化合物約0.1〜99%好ましくは約10〜90%を錠形剤とともに含有する。

本発明の医薬製剤は、それ自体公知の方法により、たとえば慣用の混合、顆粒化、糖衣かけ、溶解または凍結乾燥工程によつて製造される。すなわち、経口的に使用される医薬製剤は、活性化合物を固体錠形剤と混合し、所望により得られた混合物を粉砕し、混合物を顆粒に加工し、適当な補助剤を所望によりまたは必要に応じて添加して、錠剤または糖衣錠中心錠を得ることができる。

適当な錠形剤はとくに、糖たとえば乳糖もしくは蔗糖、マニトールもしくはソルビトール、セルロース製品および/またはリン酸カルシウムのような充填剤、ならびにたとえばトモロコシデンプン、小麦デンプン、米デンプン、馬鈴薯デンプンを用いたデンプンペースト、ゼラチン、トラガントガム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ナトリウムカルボキシメチルセルロースおよび/またはポリビニルピロリドンのような結合剤である。所望により、崩壊剤たとえば上述のデンプン、またカルボキシメチルデンプン、架橋ポリビニルピロリドン、アガール、またはアルギン酸もしくはその塩たとえばアルギン酸ナトリウムを添加することもできる。補助剤としてはとくに、流動性調節剤および滑沢剤、たとえばシリカ、

N⁴-アミノ基のアシル置換基がリボース環のヒドロキシル基上のアシル置換基とは異なる化合物(たとえばN⁴-パルミトイル-2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシテジン)の製造には、上述のようにしてN⁴-アミノ基に選択的に所望のアシル基を結合させ、ついでヒドロキシル基を所望の置換基でアシル化する。別法として、リボース残基上の置換基をN⁴-アミノ基の置換基の結合前に結合させ、ついで再び上述の方法を使用することもできる。

本発明の範囲に含まれる組成物は、その各成分が所期の目的を達成するのに有効な量含まれているすべての組成物を包含する。すなわち、本発明の組成物はウリジンまたはシテジンのアシルスクレオシド誘導体1種または2種以上を、投与した場合、血漿または組織のシテジンまたはウリジンおよびそのアシル誘導体のレベルを所望の効果を生じるように上昇させるのに十分な量、含有するものである。

薬理学的に活性な化合物に加えて、新規な医薬製剤には、医薬的に使用される製剤中への活性化合物の処理を容易にするための賦形剤および補助剤からなる適当な医薬的に許容される塩体を含有する。この製剤はとくに経口的に投与できるものが好ましく、好ましい投与形態たとえば錠剤、糖衣錠およびカプセルとして使用できる。これらの製剤は坐剤のような経直腸的に投与できる製剤また、注射または経口的に投与でき

タルク、ステアリン酸もしくはその塩たとえばステアリン酸マグネシウムもしくはステアリン酸カルシウム、および/またはポリエチレングリコールがある。糖衣錠中心錠には適当なコーティング、所望により胃液に抵抗性のコーティングを施すことができる。この目的では、所望により、アラビアゴム、タルク、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコールおよび/または二酸化チタン、ラッカー溶液ならびに適当な有機溶媒または懸濁混合物を含有する濃厚溶液を使用できる。胃液に抵抗性を示すコーティングを生成させるためには、適当なセルロース製品たとえばアセチルセルロースフタレートまたはヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートの溶液が使用できる。錠剤または糖衣錠のコーティングには染料または色素を、たとえば識別または化合物の用量の異なる組合せを表すために添加することもできる。

経口的に使用できる他の医薬製剤には、ゼラチンで作られた押し込み式カプセル、ならびにゼラチンとグリセロールまたはソルビトールのような可塑剤で作られた軟質シールカプセルがある。押し込み式カプセルは、1種または2種以上の活性化合物を、乳糖のような充填剤、デンプンのような結合剤および/またはタルクもしくはステアリン酸マグネシウムのような滑沢剤、また所望により安定剤との混合物であつてもよい顆粒の剤型として含有する。軟カプセルでは、活性化

合物は、脂肪油、液体パラフィンまたはポリエチレングリコールのような適当な液体中に貯ましくは溶解または懸濁されている。さらに安定剤を添加してもよい。

経口投与に使用できる医薬剤には、たとえば、活性化合物と坐薬基剤との混合物からなる坐剤が包含される。適当な坐薬基剤は、たとえば、天然または合成のトリグリセリド、パラフィン炭化水素、ポリエチレングリコールまたは高級アルコールがある。さらに、活性化合物と基剤の混合物からなるゼラチン直腸カプセルの使用も可能である。使用可能な基剤原料にはたとえば、液体トリグリセリド、ポリエチレングリコールまたはパラフィン炭化水素が包含される。

経口投与に適当な組成物は、水溶性型の活性化合物たとえば水溶性塩の水性溶液が包含される。さらに、適当な油状注射用懸濁液とした活性化合物の懸濁液を投与することもできる。適当な脂溶性溶媒またはピークルには、脂肪油たとえば胡麻油、または合成脂肪酸エステルたとえばオレイン酸エチルもしくはトリグリセリドが包含される。水性注射用懸濁液には、懸濁液の粘度を上昇させる物質を添加することができる。これらの物質としては、たとえばナトリウムカルボキシメチルセルロース、ソルビトールおよび/またはデキストランがある。所望により、懸濁液には安定剤を加えることができる。

以下の実施例は本発明の方法および組成物を例示す

る生物学的利用性の比較

ヒト被験者を一夜絶食させたのち、高濃度静脈血サンプルを採取し、ついで0.76モル/kg (2.8mg/kg, 70kgの被験者で2g)のトリ-0-アセチルウリジンを100mlの水とともに摂取された。化合物の摂取後1, 2, 3および4時間目に血液サンプル(0.5ml)を採取し、処理して、血液ウリジン含量をHPLCで測定した。別の日に、等モル用量のウリジン(1.8mg/kg, 70kgの被験者で1.3g)をアシル誘導体に代えて摂取させたほかは、全く同じ実験を行った。ウリジンの血漿レベルは、トリ-0-アセチルウリジンを摂取した場合の方がウリジンの等モル用量を摂取した場合より実質的に高かった。トリ-0-アセチルウリジンの経口投与後少なくとも4時間は、ウリジンレベルは有用な治療範囲(10マイクログラム以上)に維持された。経口的にウリジンを投与した後には、ヌクレオシドの血漿レベルはわずか1点で(2時間後)10マイクログラムを超えたのみであった。

例1: アシル化ピリミジンリボヌクレオシドによる心筋機能低下の回復

本例に記載した実験は、外因性にトリアセチルウリジンおよびトリアセチルシチジンを与えると、実験的に心臓機能を低下させたのちの心臓心筋のポンプ機能の回復を補助できるかを決定するために設計されたものである。

るものであつて、本発明を限定するものではない。本技術分野の熟練者には自明の他の適当な修飾ならびに通常、臨床的治療に照して選定する種々の状態およびパラメーターへの適応は、本発明の精神および範囲に包含されるものである。

例

例1: ウリジンとアシルウリジンのラットにおける生物学的利用性の比較

麻酔した雄性マウス344ラット(Retired Breeders, 450~500g)の右頸動脈にシリコン製のカテーテルを挿入した。3日後からは、動物を切けることなく血液サンプルが採取された。高濃度血液サンプルを採取したのち、動物を各4匹のラットからなる4群に分けた。各群には、以下の化合物、ウリジン、2', 3', 5'-トリ-0-アセチルウリジン、シチジンまたは2', 3', 5'-トリ-0-アセチルシチジンのそれぞれの異なる1種を投与した。化合物は等モル用量(0.28モル/kg)を投与法により胃内に投与した。投与0.5, 1, 2, 3および4時間後、血液サンプル(0.3ml)を採取し、処理し、ついでシチジンまたはウリジン含量をHPLCで検定した。ラットで、血漿ウリジンレベルはトリ-0-アセチルウリジンの摂取後少なくとも4時間までは、等モル量のウリジンの摂取後と比べ、有意に高かった(5~10倍)。

例2: ウリジンおよびアシルウリジンのヒトにおける

実験的心筋傷害は、麻酔した(ネオプターール, 50mg/kg i.p.)雄性マウス344ラット(250g)の腹部大動脈を内径0.67mmに収縮させ、ついで、イソプロテノール塩酸塩(5mg, s.c.)を1回注射して誘発した。動脈収縮およびイソプロテノール投与後、および1時間と20時間経過後、トリアセチルシチジンとトリアセチルウリジンの混合物(各590mg/kg)を投与した。一部の動物にはアセチル化ヌクレオシドの代わりに食塩水を注射し(非処置)、1群の動物には同じく食塩水を投与したが、大動脈収縮もイソプロテノール投与も行わなかった(対照)。心臓機能は大動脈収縮24時間後に測定した。動物をナトリウムペントバルビタール(50mg/kg, i.p.)で麻酔し、カテーテルをノルニビネフリン投与用に右頸動脈に挿入した。第二のカテーテルは右頸動脈を経て心臓の左室内に挿入した(Intracardiac PB-50)。左室収縮期正(LVSP)、左室収縮および拡張の最大速度(それぞれ+dp/dtおよび-dp/dt)および心拍数(HR)を直接カテーテルを介し、Statham型トランスジューサーを用いて測定した。これらのパラメーターの値は0.1mlのノルニビネフリン重塩酸塩の濃度 10^{-6} , 10^{-5} および 10^{-4} でのi.v.投与の前後に記録した。この装置により、前壁の皮下に挿入したステンレス針電極を用いて心電図も記録した。心臓作業拍出量は左

収縮期血圧と心拍数の積として計算した。

大動脈収縮とインプロタレノールの同等投与により、心筋機能は無負荷時と比し明らかに低下した。収縮期血圧、 $+dP/dt$ 、 $-dP/dt$ および心臓作動圧はすべて有意に低下した(第1表、第1図~第4図)。大動脈収縮およびインプロタレノール投与後のアセチル化ピリミジンヌクレオシドを投与された動物では、インプロタレノールのみを投与された動物と比し、すべてのパラメーターが正常方向に有意に回復した(第1図~第4図)。実験的心筋虚血後の心拍数は低下した(第5図)。

第1表：基礎心臓機能

処置	LVSP (mmHg)	HR (bpm)	$+dP/dt$ (mmHg/sec)	$-dP/dt$ (mmHg/sec)	HR x LVSP (mmHg/min)
対照	141±11	38±46	6000±348	5640±528	55,76±10,407
AC + 食塩水	107±14*	28±44	4080±600*	3120±840*	32,63±9,115*
AC + TAU+TAC	158±9	39±28	6000±480	5640±300	63,51±16,624

* 対照値に比し有意差あり (P < 0.02)

略号

AC : 大動脈収縮 + インプロタレノール
TAU : トリアセチルウリジン
TAC : トリアセチルチジン
LVSP : 左室収縮期圧
HR : 心拍数
 $+dP/dt$: 最大心室収縮速度
 $-dP/dt$: 最大心室拡張速度

第2表：最大心臓機能

処置	LVSP (mmHg)	HR (bpm)	$+dP/dt$ (mmHg/sec)	$-dP/dt$ (mmHg/sec)	HR x LVSP (mmHg/min)
対照	277±3	436±46	12000±1580	7200±408	120,833±13,147
AC + 食塩水	238±12*	334±47	9480±480*	6000±360*	80,860±15,271*
AC + TAU+TAC	308±9	446±33	11520±600	9600±480	138,056±12,234

* 対照値に比し有意差あり (P < 0.02)

略号は第1図に同じ

心筋機能のパラメーターは0.1gの10- μ Mノルメタネフリン無負荷時投与後にも測定した。これらの値は心臓の最大機能を示す。測定値は第2表および第3図~第5図に示す。

考察

本発明のアシルヌクレオシド誘導体を投与して心臓に外因性ヌクレオシドを供給すると、通常は心臓の過負荷および虚血状態を伴う、いまだ心臓に対する負荷が持続的に増大する心臓機能の障害が防止された緩和される。このような作業負荷の増大は実際の心筋梗塞後の心臓の再灌流部分に起こる。したがって、ピリミジンヌクレオシドまたはアシル化誘導体は、心筋梗塞後の心不全の治療または予防の薬剤として有用である。現在のところ、心臓のエネルギー代謝の途になる生化学的代謝と持続的な仕事負荷の増大との適合性を支持することにより、動物、臨床的な実験に同時に適合した薬剤はなし。これらの結果は本発明のアプローチが重要な薬理的利点をもたらすことを示している。

例示：アシル化ピリミジンヌクレオシドによる肝臓

毒治療

化学的に誘導された肝臓癌に対するトリアセチルチジンおよびトリアセチルウリジンの経口投与の効果を検討した。図6に実験によるネズミの癌化処置は、最終的には肝臓に生じる肝臓癌を誘発する標準モデルとなつてゐる。

20匹の雄性F344ラット(200g)に四塩化炭素(コーン油中50多CC/L, 0.2g/kg)を1週に2回、8週間注射した。四塩化炭素による最初の2週間の処置後に、半数の動物には残りの6週間、トリアセチルクリジン(TAU)とトリアセチルシタジン(TAC)の混合物(各50mg/kg)を1日の水に加えて投与、1日2回)を経口的に投与した(摂食)。他の半数の動物(対照)には等容の水を摂取させた。四塩化炭素処置の8週が終了したのち、循環系から、プロモスルファレイン(BSP)を除去する能力によつて肝臓を評価した(肝臓の標準試験法)。ラットを解剖し(ケタミン80mg/kgおよびキシラジン13mg/kg)、BSPの投与と血液採取のために運動鼠にカテーテルを挿入した。BSP(50mg/kg, 0.5ml食糧水中)は一度に投与した。定期的に血液サンプル(0.2ml)を採取し、20μLの血液に0.1M NaOH 1mlを添加して575nmのUV吸収を記録して血漿BSP濃度を測定した。

第11図に示すように、四塩化炭素処置時にTACおよびTAUを投与された動物は、対照動物に比べて、循環系からの有意に良好なBSP除去能を示した。これはTACおよびTAUが四塩化炭素による傷害から肝臓を有意に保護することを示している。

例V: 2', 3', 5'-トリ-O-アシルクリジンの製造

加熱し、冷却し、氷水中に置き、等容のクロロホルムで3回抽出してエステルを回収する。次にクロロホルムを0.01N 硫酸、1多炭酸水素ナトリウム、最後に水で洗浄する。硫酸ナトリウムで乾燥したのち、クロロホルムを蒸発させ、残った油状物または結晶をクロマトグラフィーに付す。クロマトグラフィーで分離される主生成物は5'-置換エステルである(Nishizawaら: Biochem. Pharmacol., 14: 1605, 1965から適用)。

別法として、クリジンの選択的5'-アシル化は、1gのクリジンを氷浴中で0℃に冷却した1:1ピリジン:N,N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁して実施する。所望のアシル化合物の酸クロリド1.0モル当量を混合物に添加し、0℃で12~24時間攪拌する。水3mlを加え、ついで溶液を真空中、50℃で蒸発させる。残留物をメタノールに溶解し、約3gのシリカゲル上に吸着させ、過剰の溶媒を除去する。トルエンを固体塊から3回蒸発させ、すべてを、クロロホルム中シリカゲルの3×15cmスラリー充填カラム上へ負荷し、クロロホルム(200ml)から20:80メタノール:クロロホルム(200ml)の直線勾配で溶出させる。適当な分画をTLCで確認して集め、溶媒を蒸発させると所望の生成物が得られ、これを再結晶するかまたは真空中でガラス状に乾燥する(Bakerら: J. Med. Chem., 21: 1218, 1978から適用)。

酸無水物から

1gのクリジンを無水ピリジン(予め水酸化カリウム上で乾燥)20mlに溶解し、これに室温で、所望のアシル化合物の酸無水物(たとえば無水酢酸、無水乳酸、無水酪酸等)3.1モル当量を加える。反応混合物をついで2時間80~85℃に加熱し、冷却し、氷水中に置き、等容のクロロホルムで3回抽出してエステルを回収する。クロロホルムをついで水で0.01N 硫酸、1多炭酸水素ナトリウム水溶液、および最後に水で洗浄する。硫酸ナトリウムで乾燥したのちクロロホルムを蒸発させ、残った油状物または結晶をクロマトグラフィーに付す(Nishizawaら: Biochem. Pharmacol., 14: 1605, 1965から適用)。

酸クロリドから

クリジン1gを20mlの無水ピリジンに取り、これに5℃で所望のアシル化合物の酸クロリド(たとえばベンゾイルクロリド、アセチルクロリド等)3.1モル当量を加える。混合物を室温に一夜保持したのち、氷水に加え、上述の場合と同様に後処理する(Nishizawaら: Biochem. Pharmacol., 14: 1604, 1965から適用)。

例VI: 5'-アシルクリジンの製造

無水ピリジン20mlにクリジン1gを溶解し、これに室温で所望のアシル化合物の酸無水物1.0モル当量を加える。反応混合物をついで80~85℃に2時間

用)。

例VII: 2', 3'-ジアシルクリジンの製造

クリジン1gを乾燥し、N-ジメチルホルムアミド20mlに懸濁し、攪拌しながら、これに2.4モル当量のイミダゾール、ついで1.2モル当量のニ-プタリジメチルクロロシランを加える。混合物を、湿気から保護して室温で20時間攪拌し、ついで真空中50℃で溶媒を除去する。残留物を酢酸ニチル15mlに溶解し、この溶液を水10mlで洗浄し、抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸発させるとシロップが得られる。10mlの熱クロロホルム溶液に白濁点までヘキサンを加え、ついで徐々に室温まで冷却させると、5'-(ニ-プタリジメチルシリル)クリジンが得られる。

5'-(ニ-プタリジメチルシリル)クリジン1gを0℃に冷却した乾燥ピリジン15mlに懸濁し、攪拌しながら所望のアシル化合物の適当な酸無水物2.1モル当量を加え、混合物を湿気からの保護下に0~5℃で20時間攪拌する。ついで数mlの水を加えて反応を終結させる。溶媒を蒸発させ、残留物をクロロホルム15mlに溶解し、2×15mlの飽和炭酸水素ナトリウム、ついで水で洗浄し、乾燥し(硫酸マグネシウム)、蒸発させると濃厚、透明なシロップが得られる。これを真空中、25℃で乾燥する。

上記アシル化生成物の乾燥テトラヒドロフラン30ml中溶液を攪拌しながら、これに水酢酸2ml、ついで

テトラブチルアンモニウムフルオリド1.5～2.3 gを加え、反応はTLCでモニターする(9:1クロロホルム:メタノール)。アシル化ウリジン誘導体の5'ヒドロキシ基から6'-ブチルジメチルシリル基が完全に除去されたら、混合物を30 gのシリカゲル層を通して濾過してフルオリドを除き、生成物はテトラヒドロフランで抽出する。溶媒を蒸発させて得られた粗生成物をアセトンから再結晶すると、所望の2', 3'-ジアシルウリジン誘導体を得られる(Bakerら: J. Med. Chem., 22: 273, 1979から適用)。

例11: N⁴, 2', 3', 5'-テトラアシルウリジンの製造

ピリミジン環の3位置の2級アミンのアシル化は、2', 3', 5'-トリ-O-アシルウリジンを、非プロトン性溶媒(たとえばエーテル、ジオキサン、クロロホルム、酢酸エチル、アセトニトリル、ピリジン、ジメチルホルムアミド等)中、1～5モル当量の有機塩基(とくにピリジンのような芳香族アミン、トリアルキルアミン、またはN, N-ジアルキルアニリン)の存在下、所望のアシル置換基の酸クロリド1.1モル当量と反応させることによつて達成される(Fujiiら: 特開第4,425,335号から適用)。二級アミン上のアシル置換基はリボース残基のヒドロキシ基上の置換基と同様でも異種でもよい。

例12: 2', 3', 5'-トリ-O-アシルシチジンの製

取無水物1.5モル当量を加え、混合物を2時間還流する。溶媒を真空中で除去し、得られた白色の固体をエタノールから再結晶する。

別法として、シチジン(1 g)を7:30のピリジン:N, N-ジメチルホルムアミドの混合物に溶解し、所望のアシル置換基の取無水物1.5モル当量を加え、混合物を室温で一度攪拌し、ついで水中に注ぎ、攪拌する。溶媒を真空中で蒸発させると白色の固体が残り、これをジエチルエーテルで抽出する。残留物をエタノールから再結晶する(Sasakiら: Chem. Pharm. Bull., 15: 894, 1967から適用)。

別の操作では、シチジンを水と水混和性溶媒(たとえば、ジオキサン、アセトン、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン等)の混合物に溶解し、この溶液を約2倍過剰の適当な取無水物で処理する。たとえば、シチジン1 gを水5 mlに溶解し、ジオキサン15～100 mlと混合する(親油性置換基ほど多量のジオキサンが必要)。そして所望のアシル置換基の取無水物2モル当量を加える。混合物を80℃で5時間(または室温で48時間)攪拌し、ついで溶媒を真空中で除去する残留物をヘキサンまたはベンゼンで洗浄し、エタノールまたは酢酸エチルから再結晶する(Akiyamaら: Chem. Pharm. Bull., 26: 981, 1978から適用)。

造

シチジン塩酸塩1 gをN, N-ジメチルホルムアミド10 mlに溶解する。酸クロリド3.1モル当量を加え、混合物を室温で一度攪拌する。反応混合物を真空中で抽気し、1:1酢酸エチル:ジエチルエーテルと撹拌する。ついで抽気物を1 N炭酸水素ナトリウムと撹拌する。結晶性の固体を集め、水洗し、乾燥し、再結晶する(Oishiら: J. Med. Chem., 14: 1159, 1971から適用)。

例13: 5'-アシルシチジンの製造

シチジン塩酸塩1 gをN, N-ジメチルホルムアミド10 mlに溶解する。所望のアシル置換基の酸クロリド1.1モル当量を加え、混合物を室温で一度攪拌する。反応混合物を真空中で抽気し、1:1酢酸エチル:ジエチルエーテルと撹拌する。ついで抽気物を1 N炭酸水素ナトリウムと撹拌する。結晶性の固体を集め、水洗し、乾燥し、再結晶する(Oishiら: J. Med. Chem., 14: 1159, 1971から適用)。

例14: N⁴-アシルシチジンの製造

シチジンのN⁴-アミノ基は、シチジンのアミノ基およびヒドロキシ基の中で最も求核性である。選択的なN⁴-アシル化は、シチジンをピリジンまたはピリジンとN, N-ジメチルホルムアミド中適当な取無水物で処理することによつて達成できる。たとえば、シチジン1 gを80 mlの乾燥ピリジンに懸濁し、所望の

例15: N⁴, 2', 3', 5'-テトラアシルシチジンの製造

シチジンのN⁴-アミノ基およびリボース残基のヒドロキシ基のアシル置換基が同一の化合物(たとえばテトラアセチルシチジン)は、シチジンを乾燥ピリジンに溶解または懸濁し、所望の置換基の酸クロリドまたは取無水物少なくとも4モル当量を加え、混合物を一度室温で攪拌する。溶媒を真空中で除去し、残留物を洗浄し、再結晶する。

以上、本発明を詳細に説明したが、本技術分野の熟練者によれば、本発明またはその任意の実施態様から逸脱することなく、本発明を、組成物、状態、投与方法について広範囲の均等なパラメーターの中で実施できるものである。

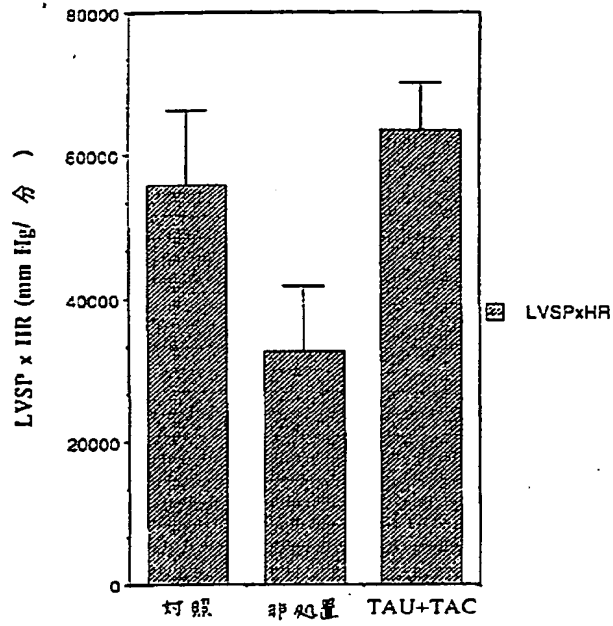


Figure 1

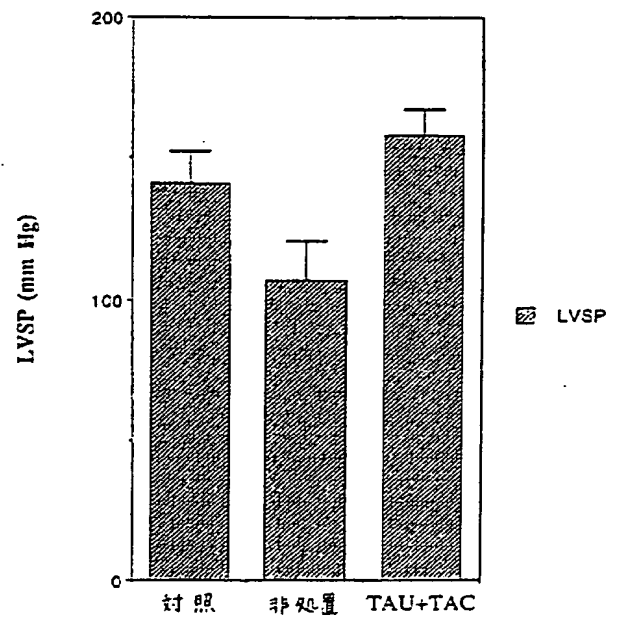


Figure 2

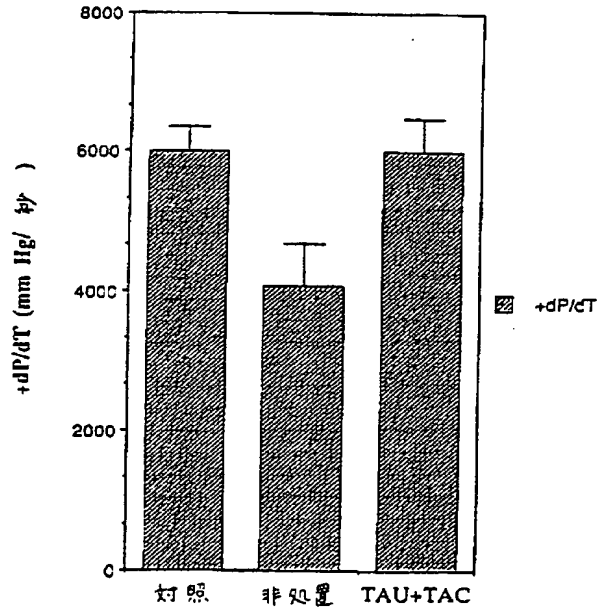


Figure 3

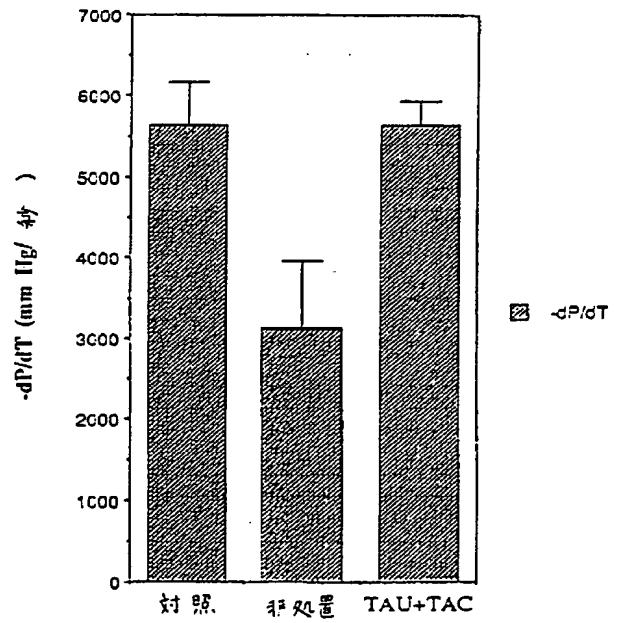


Figure 4

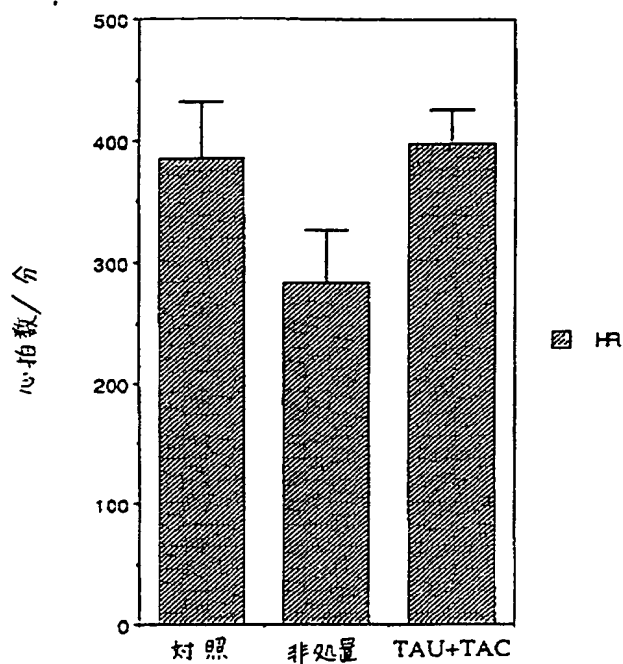


Figure 5

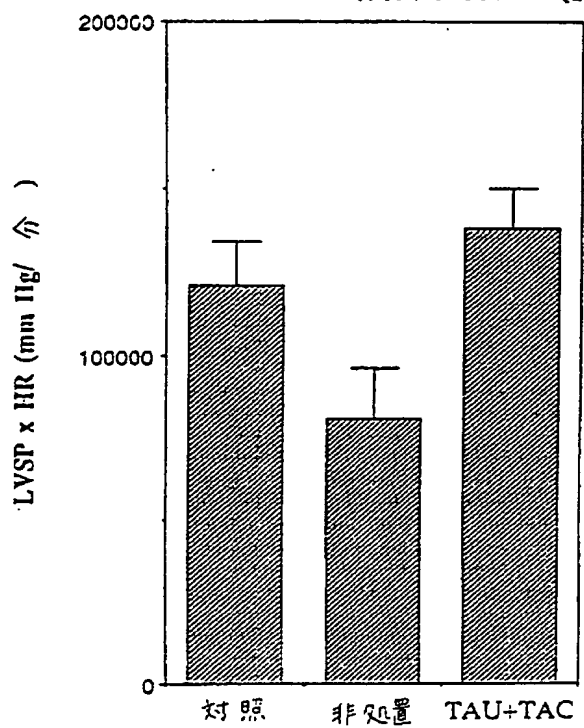


Figure 6

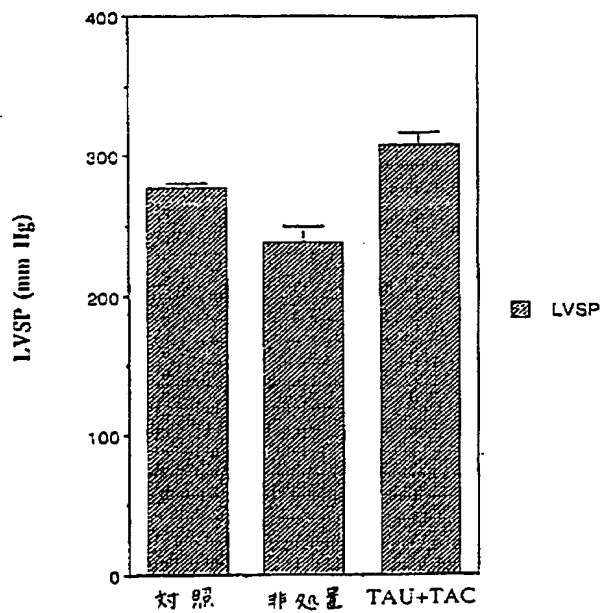


Figure 7

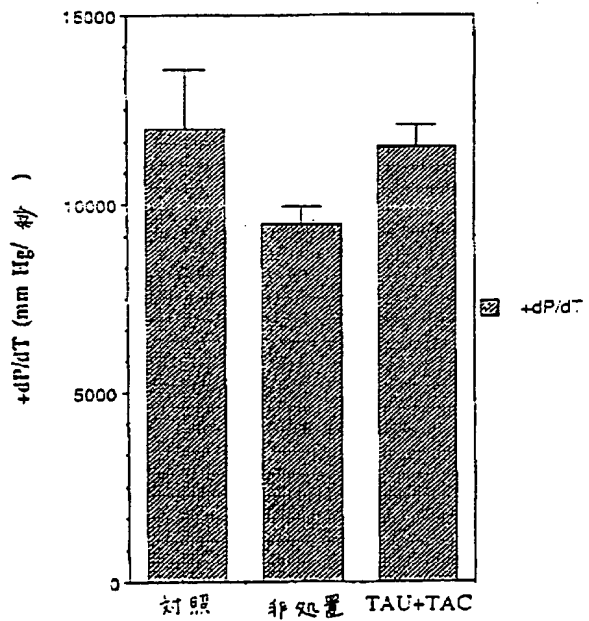


Figure 8

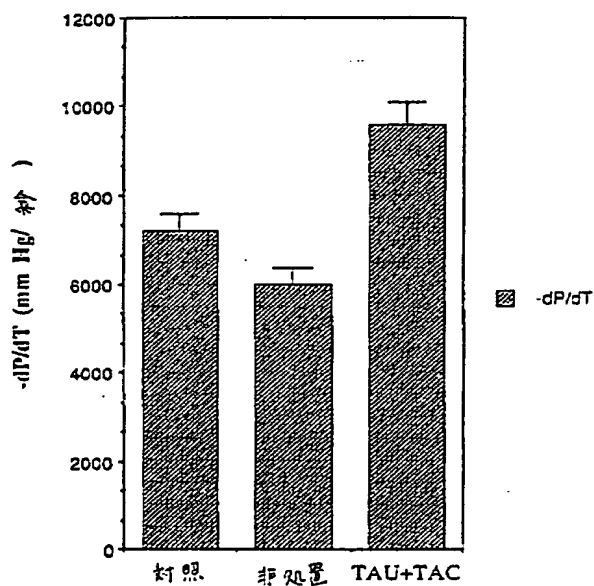


Figure 9

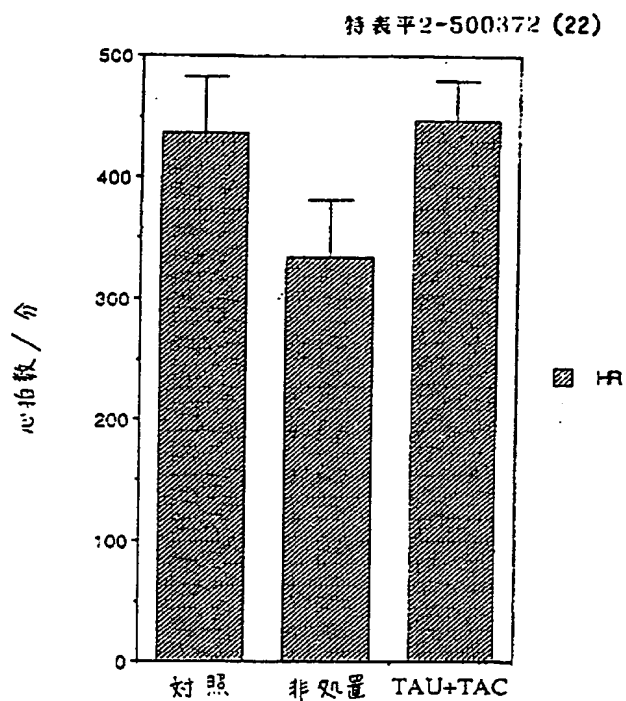


Figure 10

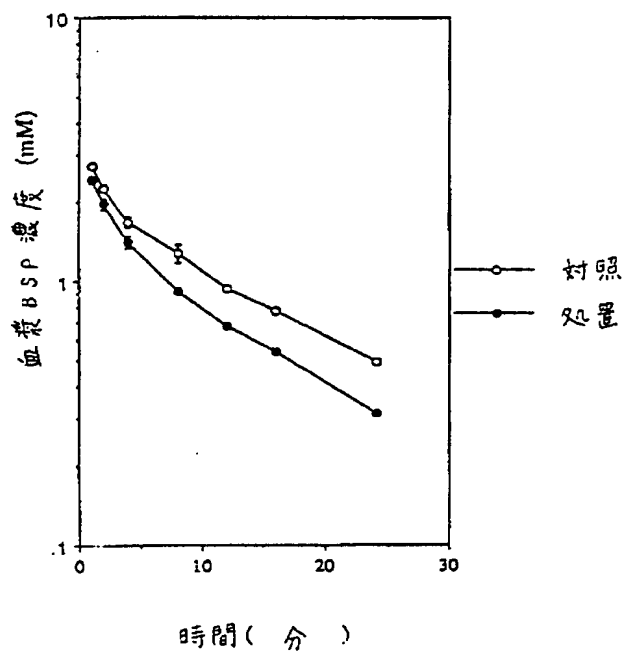


Figure 11

補正書の翻訳文提出書 (特許法第184条の7第1項)

平成 1 年 6 月 28 日

特許庁長官 殿

1. 特許出願の表示 PCT/US88/03823
2. 発明の名称 アシル化ウリジンおよびシチジンならびにその使用

3. 特許出願人

住所(居所) アメリカ合衆国20852 メリーランド州、ロックビル、
イースト ジェファークソン ストリート 1530

氏名(名称) アロ ニューロン、インコーポレーテッド

4. 代理人

事務所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号
新大塚ビル331
電話 (211) 3861 (代 表)

氏 名 (8869) 佐藤 孝

5. 補正書の提出年月日 1989 年 5 月 6 日

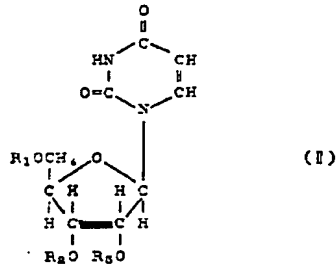
6. 翻訳書類の目録 補正書の翻訳文 1通

BEST AVAILABLE COPY



炭原子3～22個を有するジカルボン酸、もしくは(3)グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、リボ酸、パントタン酸、アセト酢酸p-アミノ安息香酸、p-ヒドロキシ酪酸、オロチ酸、およびクレアチンからなる群の1種もしくは2種以上から選択されるカルボン酸のアシル基である。ただし、上記置換基R₁、R₂およびR₃の少なくとも一つは水素であり、またR₃が水素であつて残りの置換基が直鎖脂肪酸のアシル基である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子8～22個を有する)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその塩類的に許容される塩

1. 式(I)



(式中、R₁、R₂およびR₃は同種または異種であつて、それぞれ水素または(a)炭素原子5～22個を有する直鎖脂肪酸、(b)グリシンならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シスチン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスチジン、カルニチン、およびオルニチンからなる群から選ばれるアミノ酸、(c)炭

手続補正書(自発)

平成1年8月7日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

PCT/US88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン
ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 プロ・ニューロン、インコーポレーテッド

4. 代理人

居 所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新 大 手 町 ビ ル デ ン グ 331

電 話 (211) 3651 (代 表)

氏 名 (6669) 浅 村 皓

5. 補正の対象

明細書及び請求の範囲翻訳文

6. 補正の内容

別紙のとおり

明細書及び請求の範囲翻訳文の添付
(内容に変更なし)

特 許
1. 8

手続補正書(自発)

平成1年8月7日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

PCT/US88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン
ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 プロ・ニューロン、インコーポレーテッド

4. 代理人

居 所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新 大 手 町 ビ ル デ ン グ 331

電 話 (211) 3651 (代 表)

氏 名 (6669) 浅 村 皓

5. 補正の対象

補正書の翻訳文

6. 補正の内容

別紙のとおり

補正書の翻訳文の浄書
(内容に変更なし)



手続補正書

平成 1 年 9 月 6 日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

POT/0888/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシタジン
ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所

氏名

プロ・ニューロン、インコーポレーテッド

4. 代理人

住所

氏名

〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号
野村ビルディング831
電話 (211) 3 6 5 1 (代表)
(6649) 浅村 皓

5. 補正命令の日付

昭和 年 月 日

6. 補正により増加する発明の数

7. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の欄
発明の詳細な説明の欄

8. 補正の内容 別紙のとおり

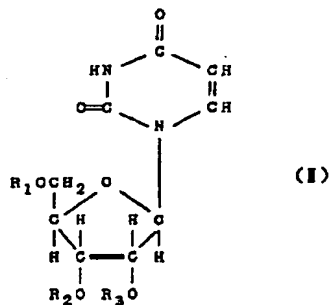
9. 添付書類の目録 同時に審査請求書を提出しております。



審査済

2. 特許請求の範囲

(1) 式(II)

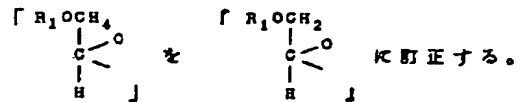


(式中、 R_1 、 R_2 および R_3 は同種または異種であつて、それぞれ水素または(a)炭素原子5～22個を有する直鎖脂肪酸、(b)グリシンならびにL型のアラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シスチン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスチジン、カルニチン、およびオルニチンからなる群から選ばれるアミノ酸、(c)炭素原子3～22個

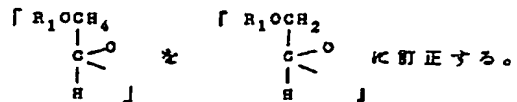
特表平2-500372(24)

(1) 特許請求の範囲を別紙のごとく訂正する。

(2) 明細書、20頁上方の式Iの1部、



(3) 同書、20頁下方の式IIの1部、

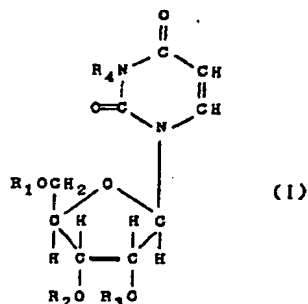


(4) 同書、22頁上方の式IIIの1部、



を有するジカルボン酸、もしくは(a)グリコール酸、ピルビン酸、乳酸、エノールピルビン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸p-アミノ安息香酸、β-ヒドロキシ酪酸、オロチン酸、およびクレアチンからなる群の1種以上から選択されるカルボン酸のアシル基である、ただし、上記置換基 R_1 、 R_2 および R_3 の少なくとも1つは水素ではなく、また R_3 が水素であつて残りの置換基が直鎖脂肪酸のアシル基である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子8～22個を有する)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

(2) 式(1)



(式中、 R_1 、 R_2 および R_3 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基であり、 R_4 は代謝物のアシル基である) を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

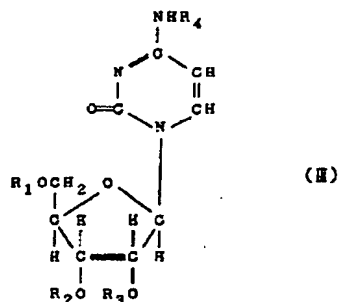
(3) 特許請求の範囲第1項または第2項に記載のアシル誘導体と医薬的に許容される担体とからなる組成物

(4) ウリジン10～3000mgに相当する量のアシル誘導体からなる単位用量剤型である特許請求の範囲第3項に記載の組成物

(5) 特許請求の範囲第1項または第2項の少なくとも1種のアシル誘導体、2',3',5'-トリ-0-アセチルシチジン、2',3',5'-トリ-0-プロピオニルシチジンまたは2',3',5'-トリ-0-ブチリルシチジンからなる群より選ばれる少なくとも1種のアシル誘導体、および医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

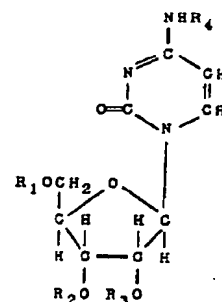
(6) ウリジン10～3000mgおよびシチジン10～3000mgに相当する量のアシル誘導体からなる単位用量剤型である特許請求の範囲第5項に記載の組成物

(7) 特許請求の範囲第1項、第2項または第4項に記載のウリジンのアシル誘導体少なくとも1種、
式(II)



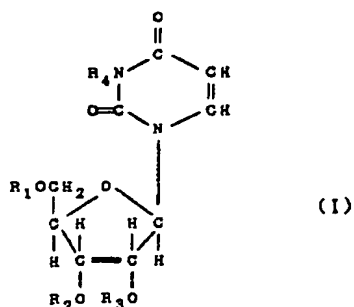
(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である、ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない) を有するシチジンのアシル誘導体少なくとも1種および医薬として許容される担体の混合物からなる組成物

(8) 式(II)



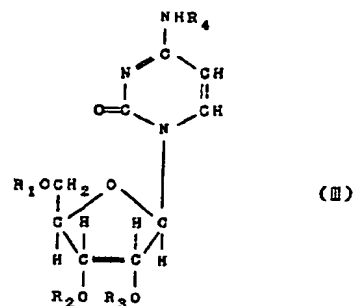
(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である、ただし、上記R置換基の少なくとも1つは水素ではない) を有するシチジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる外因性シチジンを動物組織に送達させるための組成物

(9) 式(I)



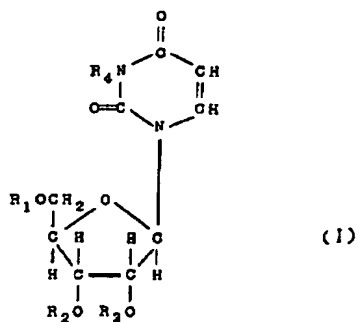
(式中、 R_1, R_2, R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

QQ 式(II)



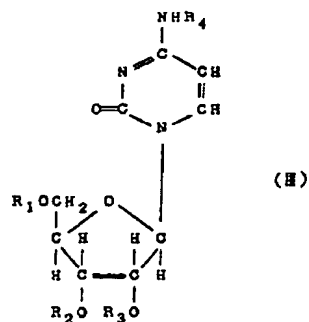
(式中、 R_1, R_2, R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

QQ 式(I)



(式中、 R_1, R_2, R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体少なくとも1種と

式(II)



(式中、 R_1, R_2, R_3 および R_4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアシル誘導体少なくとも1種の有効量、および医薬的に許容される担体からなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

国際調査報告

1. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (PCT/US88/03823)		
IPC(4): C07H 19/067, A61K 31/770		
U.S. Cl.: 536/23, 514/49, 50		
2. FIELD SEARCHED		
Classification Scheme	Maximum Date of Publication	Search Scheme
U.S.	536/23; 514/49, 50	
Computer search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and methods of using same in claims 21 and 22.		
3. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of Document, in full or in part, with reference to the relevant passages	Relevance to Claim No. 1
Y	EP, A 0, 056,265 (THILOL and CO GMBH), published 21 July 1982, see the English abstract, formula (2)	10-12, 26, 28
Y	JP, A 57-91995 (FUJII Chemical IND KK), published 08 June 1982, see the English abstract, formula (1)	20, 31-34
Y	JP, A 52-23085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1977, see the English abstract, formula (2)	10, 20, 31, 32-34
X V	US, A 3,585,168 (RYUJI HARMOTO ET AL), 15 June 1971, see the formula (1) in column 1	9, 20, 31, 32, 34
<p>* Based on copies of cited documents: *</p> <p>* "A" documents reflecting the current state of the art are cited in the "Y" category.</p> <p>* "X" documents are cited in the "X" category.</p> <p>* "V" documents are cited in the "V" category.</p> <p>* "W" documents are cited in the "W" category.</p> <p>* "U" documents are cited in the "U" category.</p> <p>* "T" documents are cited in the "T" category.</p> <p>* "S" documents are cited in the "S" category.</p> <p>* "R" documents are cited in the "R" category.</p> <p>* "Q" documents are cited in the "Q" category.</p> <p>* "P" documents are cited in the "P" category.</p> <p>* "O" documents are cited in the "O" category.</p> <p>* "N" documents are cited in the "N" category.</p> <p>* "M" documents are cited in the "M" category.</p> <p>* "L" documents are cited in the "L" category.</p> <p>* "K" documents are cited in the "K" category.</p> <p>* "J" documents are cited in the "J" category.</p> <p>* "I" documents are cited in the "I" category.</p> <p>* "H" documents are cited in the "H" category.</p> <p>* "G" documents are cited in the "G" category.</p> <p>* "F" documents are cited in the "F" category.</p> <p>* "E" documents are cited in the "E" category.</p> <p>* "D" documents are cited in the "D" category.</p> <p>* "C" documents are cited in the "C" category.</p> <p>* "B" documents are cited in the "B" category.</p> <p>* "A" documents are cited in the "A" category.</p>		
4. CERTIFICATION		
Date of the Annual Contribution of the International Search	Date of Issuance of the International Search Report	
29 December 1988	08 MAR 1989	
Signature of the International Searching Authority	Signature of the International Searcher	
ISA/US	Jenny You	

4. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)		
Y	Chemical Abstracts, volume 74, No. 21, issued 24 May 1971 (Columbus, Ohio, USA), RAJABELEE "convenient synthesis of 2', 3', 5'-tri-O-acetyladenosine and -uridine, see page 433 column 1, the abstract no. 111368 K; Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1971, 10(1), 75(Eng.)	15 and 37
Y	EP, A 0, 222,192 (SLOAN-KETTERING INST), published 20 May 1987, see the English abstract	10-12, 26, 28
A	EP, A 0, 176,267 (POLIFARMA SPA), published 16 April 1986, see the English abstract	15-17 and 21
Y	US, A 3,975,367 (GISH ET AL), 17 August 1976, see formula (1) in column 1	20, 31, 33-34
Y	US, A 3,894,000 (WECHTER ET AL), 08 July 1975, see the front page, column 1, the last four lines	13-14, 27, 29
Y	US, A 3,991,045 (ISHIDA ET AL), 09 November 1976, see column 2, lines 8-11	13, 27, 29
A	JP, A 55-24150 (TAIHO PHARM KK), published 23 March 1980, see the English abstract	15-19, 21-25
Y	JP, A 56-49313 (MITSUI PHARM INC), published 23 February 1980, see the English abstract	26 and 28

第1頁の続き

⑥Int. Cl.⁹

A 61 K 31/70

識別記号

庁内整理番号

ABD
ABN
ABS
ACS
ADP

⑦発明者 パマツト, マイケル ケビン

アメリカ合衆国20815 メリーランド州, シェビイ チェイス, ウ
エスタン アベニュー 6516